Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/000953

International filing date: 26 January 2005 (26.01.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-018470

Filing date: 27 January 2004 (27.01.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 26 May 2005 (26.05.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日

Date of Application: 2004年 1月27日

出願番号

Application Number: 特願 2 0 0 4 - 0 1 8 4 7 0

バリ条約による外国への出願 に用いる優先権の主張の基礎 となる出願の国コードと出願 番号

The country code and number of your priority application, to be used for filing abroad under the Paris Convention, is JP2004-018470

出 願 人

旭化成ケミカルズ株式会社

Applicant(s):

2005年 5月11日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office)· []



 【書類名】
 特許願

 【整理番号】
 X1040018

【提出日】平成16年 1月27日【あて先】特許庁長官殿

【国際特許分類】 G03F 7/00

【発明者】

【住所又は居所】 静岡県富士市鮫島2番地の1 旭化成ケミカルズ株式会社内 【氏名】 山田 浩

【発明者】

【住所又は居所】 静岡県富士市鮫島2番地の1 旭化成ケミカルズ株式会社内

【氏名】 留場 啓

【特許出願人】

【識別番号】 303046314

【氏名又は名称】 旭化成ケミカルズ株式会社

【代表者】 藤原 健嗣

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 228095 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書]

 【物件名】
 図面]

 【物件名】
 要約書]

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

数平均分子量が1000以上20万以下の重合性不飽和基を有する樹脂(a)、数平均分子量が1000未満の重合性不飽和基を有する有機化合物(b)、分子内に少なくとも1つのSi-O結合を有し、かつ重合性不飽和基を有しない有機珪素化合物(c)を含有する感光性樹脂組成物であって、前記有機珪素化合物(c)の含有率が、感光性樹脂組成物全体に対し0.1wt%以上10wt%以下であることを特徴とするレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。

【請求項2】

有機珪素化合物(c)が、数平均分子量100以上10万以下であり、かつ20℃において液状であることを特徴とする請求項1に記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。

【請求項3】

有機珪素化合物(c)が、下記平均組成式(1)で表されるシリコーン化合物を含むことを特徴とする請求項1または2に記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。

 $R_{p} Q_{r} X_{s} S_{i} O_{(4-p-r-s)/2}$ (1)

(式中、Rは、直鎖状または分岐状の農素数が $1\sim30$ のアルキル基、農素数 $5\sim20$ のシクロアルキル基、もしくは置換されていないか或いは農素数 $1\sim20$ のアルキル基又は農素数 $1\sim20$ のアルコキシ基、アリール基で置換された農素数 $7\sim30$ のアルキル基、又はハロゲン原子で置換されている農素数 $6\sim20$ のアリール基、農素数 $2\sim30$ のアルコキシカルボニル基、カルボキシル基あるいはその塩を含む1 価の基、スルホ基あるいはその塩を含む1 価の基、ポリオキシアルキレン基から選ばれた1 種もしくは2 種以上からなる農化水素基を表す。

Q、Xは、水素原子、直鎖状または分岐状の炭素数が $1\sim30$ のアルキル基、炭素数 $5\sim20$ のシクロアルキル基、もしくは置換されていないか或いは炭素数 $1\sim20$ のアルキル基又は炭素数 $1\sim20$ のアルコキシ基、アリール基で置換された炭素数 $7\sim30$ のアルキル基、又はハロゲン原子で置換されている炭素数 $6\sim20$ のアリール基、炭素数 $2\sim30$ のアルコキシカルボニル基、カルボキシル基あるいはその塩を含む1 価の基、スルホ基あるいはその塩を含む1 価の基、ポリオキシアルキレン基から選ばれた1 種もしくは2 種以上からなる炭化水素基を表し、

- 0
- $0 \le r < 4$
- $0 \leq s < 4$

及び(p+r+s)< 4である。)

【請求項4】

シリコーン化合物が、メチルスチリル基、フェニル基、スチリル基、カルビノール基からなる群から選はれる少なくとも1種類の有機基を有することを特徴とする請求項3に記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。

【請求項5】

有機珪素化合物(c)が、アリール基、少なくとも1つのアリール基で置換された直鎖状あるいは分岐状アルキル基、アルコキシカルボニル基、アルコキシ基、ポリオキシアルキレン基からなる群から選ばれる少なくとも1種類の有機基を有し、かつ該有機基が直接結合している炭素原子に結合した水素原子(α 位水素)を有する化合物を含有することを特徴とする請求項1から4のいずれかに記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物

【請求項6】

感光性樹脂組成物が、さらに光重合開始剤を含有し、該光重合開始剤が少なくとも1種類の水素引き抜き型光重合開始剤(d)を含むことを特徴とする請求項1から5のいずれかに記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。

【請求項7】

光重合開始剤が、少なくとも1種類の水素引き抜き型光重合開始剤(d)および少なくとも1種類の崩壊型光重合開始剤(e)を含むことを特徴とする請求項1から6のいずれかに記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。

【請求項8】

水素引き抜き型光重合開始剤(d)が、ベンゾフェノン類、キサンテン類、アントラキノン類から選ばれる少なくとも一種類の化合物からなり、かつ崩壊型光重合開始剤(e)が、ベンゾインアルキルエーテル類、2,2ージアルコキシー2ーフェニルアセトフェノン類、アシルオキシムエステル類、アゾ化合物類、有機イオウ化合物類、ジケトン類から選ばれる少なくとも1種類の化合物からなることを特徴とする請求項7に記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。

【請求項9】

光重合開始剤が、同一分子内に水素引き抜き型光重合剤(d)として機能する部位と崩壊型光重合開始剤(e)として機能する部位の両方を有する化合物を含有することを特徴とする請求項6に記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性組成物。

【請求項10】

感光性樹脂組成物が、さらに無機多孔質体(f)を含有し、該無機多孔質体(f)の比表面積が $10m^2/g$ 以上 $1500m^2/g$ 以下、平均細孔径が1nm以上1000nm以下、細孔容積が0.1m1/g以上10m1/g以下、かつ吸油量が10m1/100g以上2000m1/100g以下であることを特徴とする請求項1から9のいずれかに記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。

【請求項11】

無機多孔質体(f)の数平均粒子径が 0.1μ m以上 100μ m以下であって、少なくとも70%の粒子の真球度が $0.5\sim1$ の範囲の球状粒子であることを特徴とする請求項10に記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。

【請求項12】

感光性樹脂組成物が20℃において液状であることを特徴とする請求項1から11のいずれかに記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。

【請求項13】

請求項1~12のいずれかに記載の感光性樹脂組成物を、シート状、又は円筒状に成形したのち、光を照射することにより架橋硬化せしめて得られることを特徴とするレーザー彫刻印刷原版。

【請求項14】

請求項13に記載のレーザー彫刻印刷原版を最表面層とし、さらに1層以上の層を積層させたことを特徴とする彫刻印刷原版。

【請求項15】

請求項13に記載のレーザー印刷原版の下部に、ショアA硬度が20度以上70度以下の一定厚さのエラストマー層を少なくとも1層有することを特徴とするレーザー彫刻印刷原版。

【請求項16】

エラストマー層が、常温で液状の感光性樹脂組成物を硬化して形成されたことを特徴と する請求項15に記載のレーザー彫刻印刷原版。

【請求項17】

積層体の最表面層が、近赤外線レーザーを用いて彫刻できる層であることを特徴とする 請求項14に記載のレーザー彫刻印刷原版。

【請求項18】

レーザー彫刻印刷原版表面が、該表面に表面エネルギー30mN/mの指示液(和光純薬工業社製、商標「ぬれ張力試験用混合液No.30.0」)を1液滴(20μリットル)滴下し、30秒後に前記液滴が広がった部分の最大径を測定した場合に、該液滴の径が4mm以上20mm以下である濡れ特性を有することを特徴とする感光性樹脂硬化物からなるレーザー彫刻印刷原版。

【書類名】明細書

【発明の名称】レーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物

【技術分野】

$[0\ 0\ 0\ 1\]$

本発明はレーザー彫刻によるフレキソ印刷版用レリーフ画像作成、エンボス加工等の表面加工用バターンの形成、タイル等の印刷用レリーフ画像形成、電子部品の導体、半導体、絶縁体、バターン形成、光学部品の反射防止膜、カラーフィルター、(近)赤外線カットフィルター等の機能性材料のバターン形成、更には液晶ディスプレイあるいは有機エレクトロルミネッセンスディスプレイ等の表示素子の製造における配向膜、下地層、発光層、電子輸送層、封止材層の塗膜・バターン形成に適したレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物およびレーザー彫刻印刷原版に関するものである。

【背景技術】

[0002]

段ボール、紙器、紙袋、軟包装用フィルムなどの包装材、壁紙、化粧板などの建装材、ラベル印刷などに用いられるフレキソ印刷は各種の印刷方式の中でその比重を高めている。これに用いる印刷版の製作には、通常、感光性樹脂が用いられることが多く、液状の樹脂、又はシート状に成形された固体樹脂板を用い、フォトマスクを感光性樹脂上に置き、マスクを通して光を照射し架橋反応を起こさせた後、非架橋部分を現像液で洗い落とすという方法が用いられてきた。近年、感光性樹脂表面にブラックレーヤーという薄い光吸収層を設け、これにレーザー光を照射し感光性樹脂板上に直接マスク画像を形成後、そのマスクを通して光を照射し架橋反応を起こさせた後、光の非照射部分の非架橋部分を現像液で洗い落とす、いわゆるフレキソCTP(Computer to Plate)という技術が開発され、印刷版製作の効率改善効果から、採用が進みつつある。しかしながら、この技術も現像工程が残るなど、効率改善効果も限られたものであり、レーザーを使って直接印刷原版上にレリーフ画像を形成し、しかも現像不要である技術の開発が求められている。

[0003]

その方法として直接レーザーで印刷原版を彫刻する方法が挙げられる。この方法で凸版印刷版やスタンプを作成することは既に行なわれており、それに用いられる材料も知られている。

例えば米国特許3549733号ではポリオキシメチレンまたはポリクロラールを用いることが開示されている。また特許文献1(特表平10-512823号公報(ドイツ国特許A19625749号))にはシリコーンポリマーもしくはシリコーンフッ素ポリマーを用いることが記載されており、その実施例ではアモルファスシリカ等の充填剤を配合している。しかし、これらの公報に記載の発明では、感光性樹脂は用いられておらず、また、アモルファスシリカ添加の効果についても機械的強化と高価なエラストマー量を減らす目的としている。

$[0\ 0\ 0\ 4]$

特許文献2(特開2001-121833号公報(欧州特許公開1080883号))には、シリコーンゴムを用い、その中にレーザー光線の吸収体としてカーボンブラックを混合する記載があるが、感光性樹脂を用いたものではない。また、特開2001-328365号公報には、グラフト共重合体中に可視光の波長よりも小さな粒子径の無孔質シリカを充填し、機械的強化を実施することが記載されているが、これも感光性樹脂を用いたものではなく、多孔質性シリカの記述も全くない。

特許文献3(特開2002-3665号公報)には、非感光性の樹脂の補強硬化を目的としてシリカを混合するという一般的な記述に留まっており、実施例において無孔質微粒子シリカのみ使用されている。これらは感光性樹脂を用いず、熱により硬化させているため、硬化速度が遅く、そのため成膜精度が劣る。

$[0\ 0\ 0\ 5]$

他方、特許文献4(日本国特許第2846954号公報(米国特許第5798202号))、特許文献5(日本国特許第2846955号公報(米国特許第5804353号)

)にはSBS、SIS、SEBS等の熱可塑性エラストマーを機械的、光化学的、熱化学的に強化された材料を用いることが開示されている。熱可塑性エラストマーを用いる場合、赤外線領域の発振波長を有するレーザーを用いて彫刻を実施すると、熱によりレーザービーム径の寸法を大きく逸脱した部分の樹脂までが溶融するため、高解像度の彫刻パターンを形成することができない。そのため、熱可塑性エラストマー層に充填剤を添加することにより機械的に強化を図ることが必須とされている。前記特許では、熱可塑性エラストマー層の機械的強化とレーザー光の吸収性向上を目的として、特に機械的強化効果の極めて高いカーボンブラックが多量に混合されている。しかしながら、カーボンブラックが多量に混合されている。しかしながら、カーボンブラックが多量に混合されているがよいるが決しても光線透り性を犠牲にすることになる。したがって、これらの材料をレーザー彫刻すると除去が難しても、なく、レリーフに融解によるエッジ部の盛り上がりが生じたり、エッジ部に微小な粉末状カスが融着したり、エッジ部がだれて不鮮明になったり、また、網点の形状が崩れるなどの難点を生じる。

[0006]

特許文献6(特表2003-526697号公報)に、液状感光性樹脂組成物を用いた レーザー彫刻印刷原版に関する記載があり、レーザー彫刻時に多量に発生する液状カスの 除去を、無機多孔質体を用して行っている。

ラジカル重合系の液状感光性樹脂組成物を用いて、シート状あるいは円筒状支持体上に感光性樹脂組成物層を形成し、大気中で光架橋硬化させた場合、表面近傍の硬化が充分でないために、表面のタックが大きく、更に表面に傷が付き易く、版厚精度の確保の観点から課題があった。特許文献7(特開平11-258790号公報)にも記載されているように、この原因は酸素による硬化阻害要因によるものと推定されている。そのため、従来技術においては液状感光性樹脂組成物層の表面に光透過性の高いカバーフィルムを被覆する方法、不活性ガス雰囲気下で光硬化させる方法、真空下で光硬化させる方法、水中で光硬化させる方法などにより液状感光性樹脂組成物層を硬化させることが行なわれていた。したがって、該液状感光性樹脂組成物を支持体上に塗布し、感光性樹脂組成物層を形成した後、カバーフィルムを表面に被覆したり、露光雰囲気を真空、窒素あるいは水雰囲気にするための機構が必要となり、液状感光性組成物を光硬化させるための装置がより複雑な構造となる。大気中で硬化できる液状感光性樹脂組成物が求められていた。

$[0\ 0\ 0\ 7\]$

日本国特許 2 8 4 6 9 5 4 号において、20℃において固体状の熱可塑性エラストマーからなる感光性固体版において、光重合開始剤として水素引き抜き型光重合開始剤、具体的にはアントラキノンと水素供与体の組み合わせ、ベンゾフェノンと第三アミンとの組み合わせ、ベンゾフェノンとミヒラーズケトンとの組み合わせ、チオキサントン、3 ーケトクマリンの記載があるが、大気中での表面硬化性に関しては言及されておらず、水素引き抜き型光重合開始剤と崩壊型光重合開始剤の組み合わせが良いという記載もない。これは、20℃において固体状の感光性樹脂版であるために、表面硬化性は特に大きな問題とはならないためと推測される。

[0008]

特許文献8(特開平10-95788号公報)、あるいは特許文献9(特開平10-2997号公報)には、崩壊型光重合開始剤であるアシルホスフィンオキサイド化合物と、他の光重合開始剤との混合物の一例として崩壊型光重合開始剤である α ーヒドロキシケトン類、 α ーアミノケトン類、あるいは水素引き抜き型光重合開始剤であるベンゾフェノン類との混合物の記載があるが、水素引き抜き型光重合開始剤と崩壊型光重合開始剤との組み合わせが良いという記載はなく、また大気中での硬化性に関する記載もない。

$[0\ 0\ 0\ 9]$

特許文献10(特開平8-59885号公報)には、露光マスクを通して光を照射し光が照射された部分を硬化させ、その後現像工程を経てパターンを形成するシート状凸版印刷プレートの作製方法について記載があり、用いる感光性樹脂に崩壊型光重合開始剤とし

てベンゾインアルキルエーテルカルボニル化合物と水素引き抜き型光重合開始剤としてベ ンゾフェノン/アミン化合物との組み合わせの記載がある。更に、水素引き抜き型光重合 開始剤にはアミン化合物が必須成分とされている。しかしながら、液状感光性樹脂を光硬 化させ、パターンを形成させる際に、大気中で露光するという記載は全くなく、実施例に おいても全てカバーフィルムを被覆することにより酸素を遮断した状態で露光することが 明記されている。したがって、感光性樹脂表面をカバーフィルムで被覆し、酸素を遮断し た状態で光を照射するので、光の当った部分は表面まで完全に硬化している点において本 発明のレーザー彫刻印刷原版と技術思想が根本的に異なる。更に、300nm以上の光を 用いてバターンを形成し、その後表面のタックを低減する目的で200nmから300n mの光を照射する後処理を分離して実施するという複雑な方法で記載されている。このよ うに複雑な処理が必要な理由は、この方法がカバーフィルムを感光性樹脂表面に被覆する ことを前提とする方法であるためと推定される。すなわち、200nmから300nmの 波長領域の光を効率良く透過する汎用フィルムが無いためであってパターン形成の露光工 程で200nm以上の光を照射したとしても、200nmから300nmの光を効率良く 透過させることができない。したがって、米国特許第4,202,696号に記載のある ように、カバーフィルムで被覆後、露光・現像することによりパターンを形成する工程と 、形成されたバターン表面に有機カルボニル化合物を含浸させ波長200nmから300 nmの光を照射し硬化物表面のタックを低減する工程とを分離して実施することが一般的 に知られている。液状感光性樹脂を、写真製版技術を用いてパターン化する場合、露光マ スク表面に接触させるか、露光マスク表面の樹脂による汚染が問題になる時には感光性樹 脂表面にカバーフィルムを被覆することが一般的である。いずれの場合も感光性樹脂表面 をフィルムで被覆するので、大気中での露光が行われることはない。また、半導体製造分 野では、感光性樹脂と露光マスクとの間に極めて狭いギャップを設定し、感光性樹脂と露 光マスクが直接接触することを避けるプロキシミティー露光方式があるが、この方法で用 いる感光性樹脂は固体状のものであり、液状感光性樹脂を用いることは通常ない。印刷版 分野では、半導体製造分野で用いるシリコンウエハーの大きさよりも遥かに大きな基材を 用いることが一般的であるため、大面積において狭いギャップを制御することは極めて難 しく、プロキシミティー露光方式を用いることは、まず無いと考えられる。ただし、ギャ ップを大きく設定することにより対応することは可能ではあるが、形成できるパターンの 解像度を大幅に低下させることになるため、半導体製造分野のように超微細パターンの形 成が必要でない印刷版分野と言えども行われないことが一般的である。しかるに、本発明 のレーザー彫刻印刷原版の形成においては、感光性樹脂組成物層全面に光を照射し均一な 硬化物層が形成できれば良いので、微細なバターン形成が全く不要である。したがって、 液状感光性樹脂組成物層にカバーフィルムを被覆せずに大気中で一度に200nm以上の 光を照射し、液状感光性樹脂組成物層全体を光硬化させることができる点において、写真 製版技術を用いてバターン化し印刷版を形成するプロセスとは、技術思想が根本的に異な る所に大きな特徴があると言える。また、この特許文献10(特開平8-59885号公 報)では、レーザー彫刻印刷原版に関する記載も一切されていない。

感光性樹脂を用いたフレキソ印刷版が広く用いられているが、印刷時に版表面に付着するインキが残存し、網点、細字、細線等の微細なバターン間に入り込み除去できず、この残存したインキが印刷物に転写されることにより非画像部にインキ汚れを発生させる現象がある。この現象は特に長期に渡る印刷、インキを版面に転写させる際に、アニロックスロールと版との間にかかる圧力が高い場合などにおいて発生しやすく、非画像部へのインキ汚れは印刷品質上大きな問題となる。また、このようなインキ汚れが発生した場合、印刷機を止めて版表面を洗浄する必要があり、印刷現場での生産性を大きく低下させてしまう。特許文献11(特開2002-292985号公報)には、シリコーン系化合物やフッ素系化合物の水系エマルジョンと水性樹脂の混合物を塗布する方法が提案されているが、浸透力の低い水系の溶液を塗布するため、版表面のインキ残りの効果は必ずしも十分ではない。効果の持続性に関しても問題を残している。

$[0\ 0\ 1\ 1]$

レーザー彫刻印刷版においても版表面へのインキ残りの問題は大きな課題であるが、効果の高い方法についての報告は見当たらない。また、感光性樹脂組成物内へ添加してインキ残りを改善できる添加剤に関する記載も見当たらない。

特許文献12(特開2002-244289号公報)にはエラストマー材料に赤外線を吸収するケイ素一酸素の官能基を添加したレーザーで彫り込むフレキソ印刷要素に関する記載がある。しかしながら、この特許文献では、ケイ素一酸素の官能基を有する適当なものとしてシリカ、粘土、タルク、雲母、ケイ酸塩等の粒子状無機充填剤材料を挙げているが、有機珪素化合物についての記載は一切なく、エラストマー材料の機械的特性の向上を、前記赤外線を吸収するケイ素一酸素官能基を有する添加剤の効果として挙げるに留めている。したがって、印刷時のインキ残りの抑制についての記載は全くない。更に、表面摩擦抵抗の低下、切削性の向上といった効果についても全く言及されていない。

$[0\ 0\ 1\ 2]$

【特許文献1】特表平10-512823号公報

【特許文献2】特開2001-121833号公報

【特許文献3】特開2002-3665号公報

【特許文献4】日本国特許第2846954号公報

【特許文献5】日本国特許第2846955号公報

【特許文献6】特表2003-526697号公報

【特許文献7】特開平11-258790号公報

【特許文献8】特開平10-95788号公報

【特許文献9】特開平10-29997号公報

【特許文献10】特開平8-59885号公報

【特許文献11】特開2002-292985号公報

【特許文献12】特開2002-244289号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

$[0\ 0\ 1\ 3]$

直接レーザー彫刻してレリーフ画像を形成する際に発生する液状カス量が少なく、レーザー彫刻印刷原版の形成工程において、大気中で光硬化させることができ、版厚精度が高く、表面のタックおよび表面摩擦抵抗値が小さく、更に印刷時に版表面のインキ残りの少ない印刷版を作製するための印刷原版を製作しうる感光性樹脂組成物および印刷原版の提供。

【課題を解決するための手段】

$[0\ 0\ 1\ 4\]$

本発明者らは鋭意検討し、分子内に少なくとも1つのSi-O結合を有し、重合性不飽和基を有しない有機珪素化合物(c)を感光性樹脂組成物に、該感光性樹脂組成物全体に対し0.1wt%以上10wt%以下添加することにより、当該感光性樹脂組成物を光架橋硬化させ得られた硬化物表面のタック、表面摩擦抵抗の低下、および耐磨耗性の飛躍的向上、更に印刷時の版表面へのインキ残り性の抑制という驚くべき効果を見出し、本発明を完成するに至った。

$[0\ 0\ 1\ 5]$

本発明は下記の通りである。

- 1.数平均分子量が1000以上20万以下の重合性不飽和基を有する樹脂(a)、数平均分子量が1000未満の重合性不飽和基を有する有機化合物(b)、分子内に少なくとも1つのSi-O結合を有し、かつ重合性不飽和基を有しない有機珪素化合物(c)を含有する感光性樹脂組成物であって、前記有機珪素化合物(c)の含有率が、感光性樹脂組成物全体に対し0.1wt%以上10wt%以下であることを特徴とするレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。
 - 2. 有機珪素化合物 (c) が、数平均分子量100以上10万以下であり、かつ20℃

において液状であることを特徴とする 1. に記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。

[0016]

3. 有機珪素化合物(c)が、下記平均組成式(1)で表されるシリコーン化合物を含むことを特徴とする1. または2. に記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。

 $R_{p} Q_{r} X_{s} S_{i} O_{i} (4-p-r-s) / 2$ (1)

(式中、Rは、直鎖状または分岐状の炭素数が1~30のアルキル基、炭素数5~20のシクロアルキル基、もしくは置換されていないか或いは炭素数1~20のアルキル基又は炭素数1~20のアルコキシ基、アリール基で置換された炭素数7~30のアルキル基、又はハロゲン原子で置換されている炭素数6~20のアリール基、炭素数2~30のアルコキシカルボニル基、カルボキシル基あるいはその塩を含む1価の基、スルホ基あるいはその塩を含む1価の基、ポリオキシアルキレン基から選ばれた1種もしくは2種以上からなる炭化水素基を表す。

 $[0\ 0\ 1\ 7]$

Q、Xは、水素原子、直鎖状または分岐状の炭素数が1~30のアルキル基、炭素数5~20のシクロアルキル基、もしくは置換されていないか或いは炭素数1~20のアルキル基又は炭素数1~20のアルコキシ基、アリール基で置換された炭素数7~30のアルキル基、又はハロゲン原子で置換されている炭素数6~20のアリール基、炭素数2~30のアルコキシカルボニル基、カルボキシル基あるいはその塩を含む1価の基、スルホ基あるいはその塩を含む1価の基、ボリオキシアルキレン基から選ばれた1種もしくは2種以上からなる炭化水素基を表し、

0

 $0 \le r < 4$

 $0 \leq s < 4$

及び (p+r+s) < 4 である。)

[0018]

4.シリコーン化合物が、メチルスチリル基、フェニル基、スチリル基、カルビノール基からなる群から選ばれる少なくとも1種類の有機基を有することを特徴とする3.に記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。

5. 有機珪素化合物(c)が、アリール基、少なくとも1つのアリール基で置換された直鎖状あるいは分岐状アルキル基、アルコキシカルボニル基、アルコキシ基、ポリオキシアルキレン基からなる群から選ばれる少なくとも1種類の有機基を有し、かつ該有機基が直接結合している炭素原子に結合した水素原子(α 位水素)を有する化合物を含有することを特徴とする1. から4. のいずれかに記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。

$[0\ 0\ 1\ 9\]$

- 6. 感光性樹脂組成物が、さらに光重合開始剤を含有し、該光重合開始剤が少なくとも 1種類の水素引き抜き型光重合開始剤(d)を含むことを特徴とする1. から5. のいず れかに記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。
- 7. 光重合開始剤が、少なくとも1種類の水素引き抜き型光重合開始剤(d)および少なくとも1種類の崩壊型光重合開始剤(e)を含むことを特徴とする1. から6. のいずれかに記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。
- 8. 水素引き抜き型光重合開始剤(d)が、ベンゾフェノン類、キサンテン類、アントラキノン類から選ばれる少なくとも一種類の化合物からなり、かつ崩壊型光重合開始剤(e)が、ベンゾインアルキルエーテル類、2,2ージアルコキシー2ーフェニルアセトフェノン類、アシルオキシムエステル類、アゾ化合物類、有機イオウ化合物類、ジケトン類から選ばれる少なくとも1種類の化合物からなることを特徴とする7. に記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。

[0020]

9. 光重合開始剤が、同一分子内に水素引き抜き型光重合剤(d)として機能する部位

と崩壊型光重合開始剤(e)として機能する部位の両方を有する化合物を含有することを特徴とする6.に記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性組成物。

- 10. 感光性樹脂組成物が、さらに無機多孔質体(f)を含有し、該無機多孔質体(f)の比表面積が $10 \, \mathrm{m}^{\, 2} / \mathrm{g}$ 以上 $1500 \, \mathrm{m}^{\, 2} / \mathrm{g}$ 以下、平均細孔径が $1n \, \mathrm{m}$ 以上 $100 \, \mathrm{n}$ m以下、細孔容積が $0.1 \, \mathrm{m}^{\, 1} / \mathrm{g}$ 以上 $10 \, \mathrm{m}^{\, 1} / \mathrm{g}$ 以下、かつ吸油量が $10 \, \mathrm{m}^{\, 1} / \mathrm{100} \, \mathrm{g}$ 以上 $2000 \, \mathrm{m}^{\, 1} / \mathrm{100} \, \mathrm{g}$ 以下であることを特徴とする1. から9. のいずれかに記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。
- 11. 無機多孔質体(f)の数平均粒子径が0.1μm以上100μm以下であって、少なくとも70%の粒子の真球度が0.5~1の範囲の球状粒子であることを特徴とする10. に記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。

[0021]

- 12. 感光性樹脂組成物が20℃において液状であることを特徴とする1. から11. のいずれかに記載のレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。
- 13.前記1.~12.のいずれかに記載の感光性樹脂組成物を、シート状、又は円筒状に成形したのち、光を照射することにより架橋硬化せしめて得られることを特徴とするレーザー彫刻印刷原版。
- 14.前記13.に記載のレーザー彫刻印刷原版を最表面層とし、さらに1層以上の層を積層させたことを特徴とする彫刻印刷原版。
- 15.前記13.に記載のレーザー印刷原版の下部に、ショアA硬度が20度以上70度以下の一定厚さのエラストマー層を少なくとも1層有することを特徴とするレーザー彫刻印刷原版。
- 16.エラストマー層が、常温で液状の感光性樹脂組成物を硬化して形成されたことを特徴とする15.に記載のレーザー彫刻印刷原版。

[0022]

- 17. 積層体の最表面層が、近赤外線レーザーを用いて彫刻できる層であることを特徴とする14. に記載のレーザー彫刻印刷原版。
- 18.レーザー彫刻印刷原版表面が、該表面に表面エネルギー30mN/mの指示液(和光純薬工業社製、商標「ぬれ張力試験用混合液No.30.0」)を1滴(20μリットル)滴下し、30秒後に液滴が広がった部分の最大径を測定した場合に、該液滴の径が4mm以上20mm以下である濡れ特性を有することを特徴とする感光性樹脂硬化物からなるレーザー彫刻印刷原版。

【発明の効果】

$[0\ 0\ 2\ 3]$

本発明により、直接レーザー彫刻してレリーフ画像を形成する際に発生する液状カス量が少なく、レーザー彫刻印刷原版の形成工程において、大気中で光硬化させることができ、版厚精度が高く、表面のタックおよび表面摩擦抵抗値が小さく、更に印刷時に版表面のインキ残りの少ない印刷版を作製するための印刷原版を製作しうる感光性樹脂組成物および印刷原版を提供することができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0024]

以下、さらに詳細に本発明の好ましい実施態様を説明する。

本発明で用いる有機珪素化合物(c)として、分子内に少なくとも1つのSi-〇結合を有し、かつ重合性不飽和基を有しない化合物が好ましい。Si-〇-Si結合を有するシロキサン構造やポリシロキサン構造を有するシリコーン化合物が耐侯性、構造安定性、保存安定性の観点から特に好ましい。本発明において「重合性不飽和基」とは、ラジカルまたは付加重合反応に関与する重合性不飽和基と定義する。ラジカル重合反応に関与する重合性不飽和基の好ましい例としては、ビニル基、アセチレン基、アクリル基、メタクリル基などが挙げられる。付加重合反応に関与する重合性不飽和基の好ましい例としては、シンナモイル基、チオール基、アジド基、開環付加反応するエポキシ基、オキセタン基、環状エステル基、ジオキシラン基、スピロオルトカーボネート基、スピロオルトエステル環状エステル基、ジオキシラン基、スピロオルトカーボネート基、スピロオルトエステル

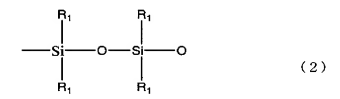
基、ビシクロオルトエステル基、環状イミノエーテル基等が挙げられる。

[0025]

本発明において好ましいシリコーン化合物としては、例えば一般式(2)、(3)、(4)、(5)で表されるシリコーン結合の少なくとも1種の構造を含む1種類以上のシリコーン化合物を挙げることができる。

[0026]

【化1】



[0027]

【化2】

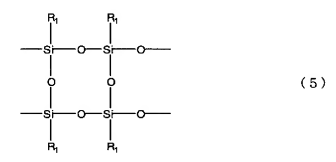


[0028]

【化3】



【0029】 【化4】



[0030]

(式中、 R_1 はそれぞれ独立に水素原子、直鎖状または分岐状の炭素数が $1\sim30$ のアルキル基、炭素数 $5\sim20$ のシクロアルキル基、もしくは置換されていないか或いは炭素数 $1\sim20$ のアルキル基又は炭素数 $1\sim20$ のアルコキシ基、アリール基で置換された炭素数 $7\sim30$ のアルキル基、又はハロゲン原子で置換されている炭素数 $6\sim20$ のアリール基、炭素数 $2\sim30$ のアルコキシカルボニル基、カルボキシル基あるいはその塩を含む1 価の基、スルホ基あるいはその塩を含む1 価の基、スルホ基あるいはその塩を含む1 価の基、スルホ基あるいはその塩を含む1

た1種もしくは2種以上からなる炭化水素基である。)

 $[0\ 0\ 3\ 1]$

前記シリコーン化合物は、下記平均組成式(1)で表される。

 $R_{p} Q_{r} X_{s} S i O (4-p-r-s) / 2$ (1)

(式中、Rは、直鎖状または分岐状の炭素数が $1\sim30$ のアルキル基、炭素数 $5\sim20$ のシクロアルキル基、もしくは置換されていないか或いは炭素数 $1\sim20$ のアルキル基又は炭素数 $1\sim20$ のアルコキシ基、アリール基で置換された炭素数 $7\sim30$ のアルキル基、又はハロゲン原子で置換されている炭素数 $6\sim20$ のアリール基、炭素数 $2\sim30$ のアルコキシカルボニル基、カルボキシル基あるいはその塩を含む1 価の基、スルホ基あるいはその塩を含む1 価の基、ポリオキシアルキレン基から選ばれた1 種もしくは2 種以上からなる炭化水素基を表す。

[0032]

Q、Xは、水素、直鎖状または分岐状の炭素数が1~30のアルキル基、炭素数5~20のシクロアルキル基、もしくは置換されていないか或いは炭素数1~20のアルキル基又は炭素数1~20のアルコキシ基、アリール基で置換された炭素数7~30のアルキル基、又はハロゲン原子で置換されている炭素数6~20のアリール基、炭素数2~30のアルコキシカルボニル基、カルボキシル基あるいはその塩を含む1価の基、スルホ基あるいはその塩を含む1価の基、ポリオキシアルキレン基から選ばれた1種もしくは2種以上からなる炭化水素基を表し

0

 $0 \le r < 4$

 $0 \leq s < 4$

及び (p+r+s) < 4 である。)

[0033]

特に分子構造を限定するものではないが、ポリジメチルシロキサン、ポリジエチルシロ キサン等のポリアルキルシロキサンを主鎖に有する化合物を好ましい化合物として挙げる ことができる。また、ポリシロキサン構造を分子中の一部に有する化合物であっても構わ ない。更に、ポリシロキサン構造に特定の有機基を導入した化合物を用いることができる 。具体的には、ポリシロキサンの側鎖に有機基を導入した化合物、ポリシロキサンの両末 端に有機基を導入した化合物、ポリシロキサンの片末端に有機基を導入した化合物、ポリ シロキサンの側鎖と末端の両方に有機基を導入した化合物などを用いることができる。ポ リシロキサン構造に導入する有機基の具体例としては、アミノ基、カルボキシル基、カル ビノール基、アリール基、アルキル基、アルコキシカルボニル基、アルコキシ基、少なく とも1つのアリール基で置換された直鎖状あるいは分岐状アルキル基、ポリオキシアルキ レン基などを挙げることがでる。ここで、アリール基の好ましい例としては、フェニル基 、トリル基、キシリル基、ビフェニル基、ナフチル基、アントリル基、ピレニル基、フェ ナントリル基等を挙げることができる。また、アリール基で置換された直鎖状あるいは分 岐状アルキル基、例えばメチルスチリル基、スチリル基などが好ましい。更に、アリール 基の芳香族農素に結合した水素原子を別の官能基で置換した有機基を用いることもできる 。また、これらの有機基に結合する水素原子の一部あるいは全部をフッ素原子、塩素原子 、臭素原子等のハロゲン原子で置換したものを用いることもできる。

$[0\ 0\ 3\ 4]$

本発明で用いる有機珪素化合物(c)として、フェニル基、メチルスチリル基、スチリル基、アルコキシカルボニル基、アルコキシ基、ポリオキシアルキレン基からなる群から選ばれる少なくとも 1 種類の有機基を有し、当該有機基が直接結合する炭素原子に結合する水素原子を有する化合物、すなわち、直鎖化合物の α 位炭素に結合している水素原子(以後、 α 位水素と略す)を有する化合物が特に好ましい。これらの化合物は感光性樹脂組成物中に添加剤として加えられるものであるが、これらの化合物を用いて光架橋硬化させ得られる硬化物から、印刷工程で用いるインキ側へ抽出される成分の量が極めて少ない。また、版表面のインキ残りに対する抑制効果、更に版表面の摩擦抵抗を低下させる硬化の

持続性が極めて高い。理由は明確になっていないが、これらの化合物を添加した感光性樹脂組成物を、光重合反応させて得られる硬化物を溶剤に浸漬した場合に、浸漬前後の重量変化が少ないという現象が見られる。これは、印刷時に用いるインキ中に溶出する成分が少ないことを意味し、印刷工程を繰り返し実施した場合に、版の機械的物性変化および印刷特性変化を少なくすることができ、実用特性上極めて重要である。この現象は、 α 位水素を有する化合物が光重合反応過程で何からの反応に寄与し、硬化物中に化学結合により取り込まれているためではないかと推定している。

[0035]

本発明の有機珪素化合物(c)として、通常入手可能な市販品、例えば信越化学工業社製、旭化成ワッカーシリコーン社製、GE東芝シリコーン社製、東レ・ダウコーニング・シリコーン社製の各種有機基置換シリコーンオイルを用いることもできる。例えば、信越化学工業社製、商標名「KF-410」(メチルスチリル変性シリコーンオイル)、商標名「X-22-160AS」(カルビノール変性シリコーンオイル)、商標名「X-22-715」(エステル変性シリコーンオイル)、「KF-412」(アルキル変性シリコーンオイル)等を有用な化合物の例として挙げることができる。

$[0\ 0\ 3\ 6\]$

本発明の有機珪素化合物(c)の添加量の好ましい範囲は、感光性樹脂組成物全体に対し0.1 wt%以上10 wt%以下、より好ましくは0.3 wt%以上5 wt%以下、更に好ましくは0.5 wt%以上3 wt%以下である。0.1 wt%以上の添加量であれば、感光性樹脂組成物の光硬化物表面のタック、表面摩擦抵抗値を低く抑えることができ、更に印刷時のインキ絡み性を抑制する効果がある。また、添加量が10 wt%以下であれば、印刷時のインキをはじく現象も見られず、良好な印刷物を得ることができる。また、円筒状に感光性樹脂組成物を塗布し、その後光硬化させ、表面の微妙な凹凸を除去し平滑な表面を得るために切削整形する場合、用いるバイト刃の消耗が極めて少なく刃の寿命を延命させることができるなど、切削性を大幅に改善することができる。更に、添加量が10 wt%以下であれば、該感光性樹脂組成物の光硬化物であるレーザー彫刻印刷原版をレーザー彫刻する際の、彫刻速度を低下させることなく版表面にバターンを形成することができる。

[0037]

本発明の有機珪素化合物(c)の数平均分子量は100以上10万以下、好ましくは300以上1万以下、更に好ましくは500以上5000以下の範囲が望ましい。数平均分子量が100以上であれば、感光性樹脂組成物の光硬化物の内部からインキあるいは版洗浄に用いる溶剤への抽出量を低く抑えることができる。また、数平均分子量が10万以下であれば、感光性樹脂組成物を構成するその他の成分との混合性が良好である。特に20℃において液状である化合物が好ましい。

[0038]

有機珪素化合物(c)の数平均分子量(Mn)の測定方法について説明する。有機珪素化合物(c)が溶解する溶剤に溶かし、ゲル浸透クロマトグラフィー(GPC法)で分析し、分子量既知の標準ポリスチレンに対して換算して数平均分子量(Mn)を算出する。分子量分布の広い化合物については、この方法で求める。分子量分布に関する尺度として、数平均分子量(Mn)と、Mnと同時に算出される重量平均分子量(Mw)の比、すなわち多分散度(Mw/Mn)を用いる。多分散度が1・1以上である場合、分子量分布が広いとして、GPC法で求められる数平均分子量を採用する。また、多分散度が1・1未満のものは分子量分布が極めて狭いため、分子構造解析が可能であり、核磁気共鳴スペクトル法(NMR法)あるいは質量分析法を用いて算出した分子量を数平均分子量とする。

[0039]

また、本発明で用いる有機珪素化合物(c)の屈折率は、25 Cにおいてアッベ屈折計を用いて測定した値において、1.400以上1.590以下、より好ましくは1.430以上1.490以下であることが好ましい。この範囲であれば、感光性樹脂組成物を構成する他の成分との混合において極端に白濁することなく混合し、光硬化性を確保するこ

とができ、更には光硬化物の機械的物性を確保することができる。フォトリソグラフィーを用いて露光、現像し微細なバターンを形成する感光性樹脂版と異なり、レーザー彫刻印刷原版を作製する過程では微細なバターンを形成する必要がなく、微細バターンを形成する必要がなく、微細バターンを形成するのはレーザー彫刻工程においてである。一般的に感光性樹脂では、濁り等による光散乱の少ない均一な組成が、微細バターンの形成に好ましいと言われるのに対し、レーザー彫刻印刷版は一定版厚での硬化特性のみが必要であり、多少濁りが存在し光散乱する組成においても硬化させることができる。そのため、感光性樹脂組成物を原料としてレーザー彫刻印刷原版を形成する場合、用いることのできる化合物の選択自由度が極めて高いという大きな特徴がある。本発明で用いる有機珪素化合物(c)の屈折率が、感光性樹脂組成物における該有機珪素化合物(c)以外の成分の屈折率と大きく異なる場合には、著しくおける該有機珪素化合物(c)以外の成分の屈折率と大きく異なる場合には、著しくおける該有機珪素化合物(c)以外の成分の屈折率と大きく異なる場合には、著しくおける方向に成分の屈折率との差の目安としては、好ましくは土り・1以下、より好ましくは土り・05以下である。

[0040]

本発明の樹脂(a)は、数平均分子量が1000以上20万以下の重合性不飽和基を有することが好ましい。樹脂(a)の数平均分子量のより好ましい範囲は、2000以上10万以下、更に好ましい範囲は5000以上5万以下である。樹脂(a)の数平均分子量は1000以上であれば、後に架橋して作製する印刷原版が強度を保ち、この原版から作製したレリーフ画像は強く、印刷版などとして用いる場合、繰り返しの使用にも耐えられる。また、樹脂(a)の数平均分子量が20万以下であれば、感光性樹脂組成物の成形加工時の粘度が過度に上昇することもなく、シート状、あるいは円筒状のレーザー彫刻印刷原版を作製することができる。ここで言う数平均分子量とは、ゲル浸透クロマトグラフィーを用いて測定し、分子量既知のポリスチレンで検量し換算した値である。

$[0\ 0\ 4\ 1]$

本発明の「重合性不飽和基」の定義は、有機珪素化合物(c)の箇所で記載した通り、ラジカルまたは付加重合反応に関与する重合性不飽和基である。特に好ましい樹脂(a)として1分子あたり平均で0.7以上の重合性不飽和基を有するポリマーを挙げることができる。1分子あたり平均で0.7以上であれば、本発明の樹脂組成物より得られる印刷原版の機械強度に優れ、レーザー彫刻時にレリーフ形状が崩れ難くなる。さらにその耐久性も良好で、繰り返しの使用にも耐えらるのものとなり好ましい。印刷原版の機械強度を考慮すると、樹脂(a)の重合性不飽和基は1分子あたり0.7以上が好ましく、1を越える量が更に好ましい。本発明の樹脂(a)において、重合性不飽和基の位置は、高分子主鎖の末端、高分子側鎖の末端や高分子主鎖中や側鎖中に直接結合していることが好ましい。樹脂(a)1分子に含まれる重合性不飽和基の数の平均は、核磁気共鳴スペクトル法(NMR法)による分子構造解析法で求めることができる。

[0042]

樹脂(a)を製造する方法としては、例えば直接、重合性の不飽和基をその分子末端に導入したものを用いても良いが、別法として、水酸基、アミノ基、エポキシ基、カルボキシル基、酸無水物基、ケトン基、ヒドラジン残基、イソシアネート基、イソチオシアネート基、環状カーボネート基、アルコキシカルボニル基などの反応性基を複数有する数千程度の分子量の上記成分の反応性基と結合しうる基を複数有する結合剤(例えば水酸基やアミノ基の場合のポリイソシアネートなど)を反応させ、分子量の調節、及び末端の結合性基への変換を行った後、この末端結合性基と反応する基と重合性不飽和基を有する有機化合物と反応させて末端に重合性不飽和基を導入する方法などの方法が好適にあげられる。

$[0\ 0\ 4\ 3]$

用いる樹脂(α)としては、液状化し易い樹脂や分解し易い樹脂が好ましい。分解し易い樹脂としては、分子鎖中に分解し易いモノマー単位としてスチレン、αーメチルスチレン、αーメトキシスチレン、アクリルエステル類、メタクリルエステル類、エステル化合物類、エーテル化合物類、ニトロ化合物類、カーボネート化合物類、カルバモイル化合物類、ヘミアセタールエステル化合物類、オキシエチレン化合物類、脂肪族環状化合物類等

が含まれていることが好ましい。特にポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリテトラエチレングリコール等のポリエーテル類、脂肪族ポリカーボネート類、ポリメタクリル酸メチル、ポリスチレン、ニトロセルロース、ポリオキシエチレン、ポリノルボルネン、ポリシクロヘキサジエン水添物、あるいは分岐構造の多いデンドリマー等の分子構造を有するポリマーは、分解し易いものの代表例であるた、分子鎖中に酸素原子を多数含有するポリマーが分解性の観点から好ましい。これの中でも、カーボネート基、カルバメート基、メタクリル基をポリマー主鎖中に有する化の中でも、熱分解性が高く好ましい。例えば、(ポリ)カーボネートジオールや(ポリ)カーボネートジアミンを原料として合成したポリエステルやポリウレタン、(ポリ)カーボネートジアミンを原料として合成したポリアミドなどを熱分解性の良好なポリマーボネートジアミンを原料として合成したポリアミドなどを熱分解性の良好なポリマーボネートジアミンを原料として合成したポリアミドなどを熱分解性の良好なポリーのの例として挙げることができる。これらのポリマー主鎖、側鎖に重合性不飽和基を含有して応じるものであっても構わない。特に、末端に水酸基、アミノ基、カルボキシル基等の反応性官能基を有する場合には、主鎖末端に重合性不飽和基を導入することも容易である。

[0044]

樹脂(a)の例として、ポリブタジエン、ポリイソプレンなどのポリジエン類等の分子 主鎖あるいは側鎖に重合性不飽和基を有する化合物を挙げることができる。また、重合性 不飽和を有しない高分子化合物を出発原料として、置換反応、脱離反応、縮合反応、付加 反応等の化学反応により重合性不飽和基を分子内に導入した高分子化合物を挙げることも できる。重合性不飽和基を有しない高分子化合物の例としてポリエチレン、ポリプロピレ ンなどのポリオレフィン類、ポリ塩化ビニルポリ塩化ビニリデン等のポリハロオレフィン 類、ポリスチレン、ポリアクリロニトリル、ポリビニルアルコール、ポリ酢酸ビニル、ポ リビニルアセタール、ポリアクリル酸、ポリ(メタ)アクリル酸エステル類、ポリ(メタ)アクリルアミド、ポリビニルエーテル等のC-C連鎖高分子の他、ポリフェニレンエーテ ル等のポリエーテル類、ポリフェニレンチオエーテル等のポリチオエーテル類、ポリエチ レンテレフタレート等のポリエステル、ポリカーボネート、ポリアセタール、ポリウレタ ン、ポリアミド、ポリウレア、ポリイミド、ポリジアルキルシロキサン等の高分子化合物 、或いはこれらの高分子化合物の主鎖にヘテロ原子を有する高分子化合物、複数種のモノ マー成分から合成されたランダム共重合体、ブロック共重合体を挙げることができる。更 に、分子内に重合性不飽和基を導入した高分子化合物を複数種混合して用いることもでき る。

[0045]

特にフレキソ印刷版用途のように柔軟なレリーフ画像が必要な場合には、樹脂(a)と して、一部、ガラス転移温度が20℃以下の液状樹脂、さらに好ましくはガラス転移温度 0℃以下の液状樹脂を用いることが特に好ましい。このような液状樹脂として、例えばポ リエチレン、ポリブタジエン、水添ポリブタジエン、ポリイソプレン、水添ポイソプレン 等の炭化水素類、アジペート、ポリカプロラクトン等のポリエステル類、ポリエチレング リコール、ポリプロピレン グリコール、ポリテトラメチレン グリコール等のポリエーテル 類、脂肪族ポリカーボネート、ポリジメチルシロキサン等のシリコーン類、(メタ)アク リル酸及び/またはその誘導体の重合体及びこれらの混合物やコポリマー類を用いて合成 され、分子内に重合性不飽和基を有する化合物を用いることができる。その含有量は、樹 脂(a)全体に対して30wt%以上含有することが好ましい。特に耐候性の観点からポ リカーボネート構造を有する不飽和ポリウレタン類が好ましい。ここで言う液状樹脂とは 、容易に流動変形し、かつ冷却により変形された形状に固化できるという性質を有する高 分子体を意味し、外力を加えたときに、その外力に応じて瞬時に変形し、かつ外力を除い たときには、短時間に元の形状を回復する性質を有するエラストマーに対応する言葉であ る。樹脂(a)が20℃において液状樹脂である場合は、感光性樹脂組成物も20℃にお いて液状である。これから得られるレリーフ画像作成用原版をシート状、もしくは円筒状 に成形する際、良好な厚み精度や寸法精度を得ることができる本発明の感光性樹脂組成物 は、好ましくは、20℃における粘度が10Pa・s以上10kPa・s以下である。さ らに好ましくは、50Pa・s以上5kPa・s以下である。粘度が10Pa・s以上で あれば、作製される印刷原版の機械的強度が十分であり、円筒状印刷原版に成形する際であっても形状を保持し易く、加工し易い。粘度が $10kPa \cdot s$ 以下であれば、常温でも変形し易く、加工が容易である。シート状あるいは円筒状の印刷原版に成形し易く、プロセスも簡便である。特に版厚精度の高い円筒状印刷原版を得るためには、円筒状支持体上に液状感光性樹脂層を形成する際に、該感光性樹脂組成物が重力により液ダレ等の現象を起こさないように粘度が $100Pa \cdot s$ 以上が好ましく、より好ましくは $200Pa \cdot s$ 以上、更に好ましくは $500Pa \cdot s$ 以上である。また、本発明で用いる感光性樹脂組成物が特に20Cにおいて液状である場合、チキソトロピー性を有することが好ましい。特に円筒状支持体状に感光性樹脂組成物層を形成する際に、重力により液ダレを起こすことなく、所定の厚さを保持できる。

[0046]

本発明の有機化合物(b)は、数平均分子量が1000未満の重合性不飽和基を有した化合物である。樹脂(a)との希釈のし易さから数平均分子量は1000以下が好ましい。重合性不飽和基の定義は、有機珪素化合物(c)および樹脂(a)の箇所でも記載したように、ラジカルまたは付加重合反応に関与する重合性不飽和基である。

$[0\ 0\ 4\ 7\]$

有機化合物(b)の具体例としては、ラジカル反応性化合物として、エチレン、プロピ レン、スチレン、ジビニルベンゼン等のオレフィン類、アセチレン類、(メタ)アクリル 酸及びその誘導体、ハロオレフィン類、アクリロニトリル等の不飽和ニトリル類、(メタ)アクリルアミド及びその誘導体、アリールアルコール、アリールイソシアネート等のア リール化合物、無水マレイン酸、マレイン酸、フマル酸等の不飽和ジカルボン酸及びその 誘導体、酢酸ビニル類、N-ビニルピロリドン、N-ビニルカルバゾール等があげられる が、その種類の豊富さ、価格、レーザー光照射時の分解性等の観点から(メタ)アクリル 酸及びその誘導体が好ましい例である。前記化合物の誘導体の例としては、シクロアルキ ルー、ビシクロアルキルー、シクロアルケンー、ビシクロアルケンーなどの脂環族、ベン ジルー、フェニルー、フェノキシー、フルオレンーなどの芳香族、アルキルー、ハロゲン 化アルキルー、アルコキシアルキルー、ヒドロキシアルキルー、アミノアルキルー、テト ラヒドロフルフリルー、アリルー、グリシジルー、アルキレングリコールー、ポリオキシ アルキレングリコールー、 (アルキル/アリルオキシ) ポリアルキレングリコールーやト リメチロールプロパン等の多価アルコールのエステル、ポリジメチルシロキサン、ポリジ エチルシロキサン等のポリシロキサン構造を有する化合物などがあげられる。また、窒素 、硫黄等の元素を含有した複素芳香族化合物であっても構わない。

$[0\ 0\ 4\ 8]$

また、開環付加反応するエポキシ基を有する化合物としては、種々のジオールやトリオ ールなどのポリオールにエピクロルヒドリンを反応させて得られる化合物、分子中のエチ レン結合に過酸を反応させて得られるエポキシ化合物などを挙げることができる。具体的 には、エチレングリコールジグリシジルエーテル、ジエチレングリコールジグリシジルエ ーテル、トリエチレン グリコールジ グリシジルエーテル、テトラエチレン グリコールジ グ リシジルエーテル、ポリエチレングリコールジグリシジルエーテル、プロピレングリコー ルジ グリシジルエーテル、トリプロピレン グリコールジ グリシジルエーテル、ポリプロピ レングリコールジグリシジルエーテル、ネオペンチルグリコールジグリシジルエーテル、 1,6-ヘキサンジオールジグリシジルエーテル、グリセリンジグリシジルエーテル、グ リセリント リグリシジルエーテル、ト リメチロールプロパント リグリシジルエーテル、ビ スフェ ノール Α ジ グリシジルエーテル 、水添化ビスフェ ノール Α ジ グリシジルエーテル 、 ビスフェノールAにエチレンオキサイドまたはプロピレンオキサイドが付加した化合物の ジ グリシジルエーテル、ポリテトラメチレン グリコールジ グリシジルエーテル、ポリ(プ ロピレン グリコールアジペート)ジオールジ グリシジルエーテル、ポリ(エチレン グリコ ールアジペート)ジオールジグリシジルエーテル、ポリ(カプロラクトン)ジオールジグ リシジルエーテル等のエポキシ化合物、エポキシ変性シリコーンオイル(信越化学工業社 製、商標名「HF-105」)を挙げることができる。

[0049]

本発明において、これら重合性不飽和基を有する有機化合物(b)はその目的に応じて1種若しくは2種以上のものを選択できる。例えば印刷版として用いる場合、印刷インキの溶剤であるアルコールやエステル等の有機溶剤に対する膨潤を押さえるために用いる有機化合物として長鎖脂肪族、脂環族または芳香族の誘導体を少なくとも1種類以上有することが好ましい。

本発明の樹脂組成物より得られる印刷原版の機械強度を高めるためには、有機化合物(b)としては脂環族または芳香族の誘導体が少なくとも1種類以上有することが好ましく、この場合、有機化合物(b)の全体量の20wt%以上であることが好ましく、更に好ましくは50wt%以上である。また、前記芳香族の誘導体として、窒素、硫黄等の元素を有する芳香族化合物であっても構わない。

[0050]

印刷版の反撥弾性を高めるため例えば特開平7-239548号に記載されているようなメタクリルモノマーを使用するとか、公知の印刷用感光性樹脂の技術知見等を利用して選択することができる。

樹脂(a)あるいは有機化合物(b)が、分子鎖中に存在する酸素原子あるいは窒素原子に対し α 位に存在する水素原子を有する化合物、チオールのような硫黄原子に直接結合している水素原子を有する化合物を、感光性樹脂組成物全体量の少なくとも20wt%以上含有することが好ましい。より好ましくは40wt%以上である。前記酸素原子の由来原子団としては、アルコール、エーテル、エステル、カーボネート等を挙げることができ、また前記窒素原子の由来原子団としてはウレタン、ウレア、アミド等を挙げることができる。

$[0\ 0\ 5\ 1]$

本発明の感光性樹脂組成物を光もしくは電子線の照射により架橋して印刷版などとしての物性を発現させるが、その際に重合開始剤を添加することができる。重合開始剤は一般に使用されているものから選択でき、例えは高分子学会編「高分子データ・ハンドブックー基礎編」1986年培風館発行、に例示されているラジカル重合、カチオン重合、アニオン重合の開始剤等が使用できる。また、光重合開始剤を用いて光重合により架橋を行なうことは、本発明の樹脂組成物の貯蔵安定性を保ちながら、生産性良く印刷原版を生産出来る方法として有用であり、その際に用いる開始剤も公知のものが使用できる。ラジカル重合反応を誘起させる光重合開始剤としては、水素引き抜き型光重合開始剤(d)と崩壊型光重合開始剤(e)が、特に効果的な光重合開始剤として用いられる。

[0052]

水素引き抜き型光重合開始剤(d)として、特に限定するものではないが、芳香族ケト ンを用いることが好ましい。芳香族ケトンは光励起により効率良く励起三重項状態になり 、この励起三重項状態は周囲の媒体から水素を引き抜いてラジカルを生成する化学反応機 構が提案されている。生成したラジカルが光架橋反応に関与するものと考えられる。本発 明で用いる水素引き抜き型光重合開始剤(d)として励起三重項状態を経て周囲の媒体か ら水素を引き抜きてラジカルを生成する化合物であれば何でも構わない。芳香族ケトンと して、ベンゾフェノン類、ミヒラーケトン類、キサンテン類、チオキサントン類、アント ラキノン類を挙げることができ、これらの群から選はれる少なくとも1種類の化合物を用 いることが好ましい。ベンゾフェノン類とは、ベンゾフェノンあるいはその誘導体を指し 、具体的には3,3~,4,4~-ベンゾフェノンテトラカルボン酸無水物、3,3~, 4,4'ーテトラメトキシベンゾフェノン等である。ミヒラーケトン類とはミヒラーケト ンおよびその誘導体をいう。キサンテン類とはキサンテンおよびアルキル基、フェニル基 、ハロゲン基で置換された誘導体をいう。チオキサントン類とは、チオキサントンおよび アルキル基、フェニル基、ハロゲン基で置換された誘導体をさし、エチルチオキサントン 、メチルチオキサントン、クロロチオキサントン等を挙げることができる。アントラキノ ン類とはアントラキノンおよびアルキル基、フェニル基、ハロゲン基等で置換された誘導 体をいう。水素引き抜き型光重合開始剤の添加量は、感光性樹脂組成物全体量の0.1w

t%以上10wt%以下が好ましく、より好ましくは0.5wt%以上5wt%以下である。添加量がこの範囲であれば、液状感光性樹脂組成物を大気中で光硬化させた場合、硬化物表面の硬化性は充分に確保でき、また、退候性を確保することができる。

[0053]

崩壊型光重合開始剤(e)とは、光吸収後に分子内で開製反応が発生し活性なラジカル が生成する化合物を指し、特に限定するものではない。具体的には、ベンゾインアルキル エーテル類、2,2-ジアルコキシー2-フェニルアセトフェノン類、アセトフェノン類 、アシルオキシムエステル類、アゾ化合物類、有機イオウ化合物類、ジケトン類等を挙げ ることができ、これらの群から選ばれる少なくとも1種類の化合物を用いることが好まし い。ベンゾインアルキルエーテル類としては、ベンゾインイソプロピルエーテル、ベンゾ インイソブチルエーテル、「感光性高分子」(講談社、1977年出版、頁228)に記 載の化合物を挙げることができる。2,2-ジアルコキシ-2-フェニルアセトフェノン 類としては、2,2-ジょトキシー2-フェニルアセトフェノン、2,2-ジエトキシー 2-フェニルアセトフェノン等を挙げることができる。アセトフェノン類としては、アセ トフェノン、トリクロロアセトフェノン、1ーヒドロキシシクロヘキシルフェニルアセト フェノン、2,2-ジエトキシアセトフェノン等を挙げることができる。アシルオキシム エステル類としては、1-フェニルー1,2-プロバンジオンー2-(o-ベンゾイル) オキシム等を挙げることができる。アゾ化合物としては、アゾビスイソブチロニトリル、 ジアゾニウム化合物、テトラゼン化合物等を挙げることができる。有機イオウ化合物とし ては、芳香族チオール、モノおよびジスルフィド、チウラムスルフィド、ジチオカルバメ ート、S-アシルジチオカルバメート、チオスルホネート、スルホキシド、スルフェネー ト、ジチオカルボネート等を挙げることができる。ジケトン類としては、ベンジル、メチ ルベンゾイルホルメート等を挙げることができる。崩壊型光重合開始剤の添加量は、感光 性樹脂組成物全体量の0.1wt%以上10wt%以下が好ましく、より好ましくは0. 3wt%以上3wt%以下である。添加量がこの範囲であれは、感光性樹脂組成物を大気 中で光硬化させた場合、硬化物内部の硬化性は充分に確保できる。

[0054]

水素引き抜き型光重合開始剤として機能する部位と崩壊型光重合開始剤として機能する部位を同一分子内に有する化合物を、光重合開始剤として用いることもできる。 α -アミノアセトフェノン類を挙げることができる。例えば、2-メチルー1-(4-メチルチオフェニル)-2-モルホリノープロバン-1-オン、下記一般式(6)で示される化合物を挙げることができる。

[0055]

【化5】

[0056]

(式中、R₂は各々独立に、水素原子または炭素数 $1\sim10$ のアルキル基を表す。また、Xは炭素数 $1\sim10$ のアルキレン基を表す。)

(6)

水素引き抜き型光重合開始剤として機能する部位と崩壊型光重合開始剤として機能する部位を同一分子内に有する化合物の添加量としては、感光性樹脂組成物全体量の 0 . 1 w t %以上 1 0 w t %以下が好ましく、より好ましくは 0 . 3 w t %以上 3 w t %以下である。添加量がこの範囲であれば、感光性樹脂組成物を大気中で光硬化させた場合であっても、硬化物の機械的物性は充分に確保できる。

[0057]

また、光を吸収して酸を発生することにより、付加重合反応を誘起させる光重合開始剤を用いることもできる。例えば、芳香族ジアゾニウム塩、芳香族ヨードニウム塩、芳香族スルホニウム塩等の光カチオン重合開始剤、あるいは光を吸収して塩基を発生する重合開始剤などが挙げられる。これらの光重合開始剤の添加量は、感光性樹脂組成物全体量の0.1 w t %以上10 w t %以下の範囲が好ましい。

[0058]

本発明の感光性樹脂組成物には無機多孔質体(f)を添加することが好ましい。無機多孔質体(f)とは、粒子中に微小細孔を有する、あるいは微小な空隙を有する無機粒子であり、レーザー彫刻において多量に発生する粘稠性の液状カスを吸収除去するための添加剤であり、版面のタック防止効果も有する。本発明の無機多孔質体は粘稠な液状カスの除去を最大の目的として添加するものであり、数平均粒子径、比表面積、平均細孔径、細孔容積、灼熱減量がその性能に大きく影響する。

[0059]

本発明の無機多孔質体(f)は数平均粒径が $0.1\sim100\mu$ mであることが好ましい。この数平均粒径の範囲より小さいものを用いた場合、本発明の樹脂組成物より得られる原版をレーザーで彫刻する際に粉塵が舞い、彫刻装置を汚染するほか、樹脂(a)及び有機化合物(b)との混合を行う際に粘度の上昇、気泡の巻き込み、粉塵の大量発生等の不都合を生ずる場合がある。他方、上記数平均粒径の範囲より大きなものを用いた場合、レーザー彫刻した際レリーフ画像に欠損が生じやすく、印刷物の精細さを損ないやすい。より好ましい平均粒子径の範囲は、 $0.5\sim20\mu$ mであり、更に好ましい範囲は $3\sim10\mu$ mである。本発明の多孔質無機吸収剤の平均粒子径は、レーザー散乱式粒子径分布測定装置を用いて測定した値である。

[0060]

本発明の無機多孔質体(f)の比表面積の範囲は、 $10 \, \mathrm{m}^2 / \mathrm{g}$ 以上 $1500 \, \mathrm{m}^2 / \mathrm{g}$ 以下であることが好ましい。より好ましい範囲は、 $100 \, \mathrm{m}^2 / \mathrm{g}$ 以上 $800 \, \mathrm{m}^2 / \mathrm{g}$ 以下である。比表面積が $10 \, \mathrm{m}^2 / \mathrm{g}$ 以上である場合、レーザー彫刻時の液状カスの除去が充分となり、また、 $1500 \, \mathrm{m}^2 / \mathrm{g}$ 以下であれば、感光性樹脂組成物の粘度上昇を抑え、また、チキソトロピー性を抑えることができる。本発明の比表面積は、 $-196 \, \mathrm{C}$ における窒素の吸着等温線からBET式に基づいて求められる。

$[0\ 0\ 6\ 1\]$

本発明の無機多孔質体(f)の平均細孔径は、レーザー彫刻時に発生する液状カスの吸収量に極めて大きく影響を及ぼす。平均細孔径の好ましい範囲は、1 nm以上1000 nm以下、より好ましくは2 nm以上200 nm以下、更に好ましくは2 nm以上50 nm以下である。平均細孔径が1 nm以上であれば、レーザー彫刻時に発生する液状カスの吸収性が確保でき、1000 nm以下である場合、粒子の比表面積が大きく液状カスの吸収量を十分に確保できる。平均細孔径が1 nm未満の場合、液状カスの吸収量が少ない理由については明確になっていないが、液状カスが粘稠性であるため、ミクロ孔に入り難く吸収量が少ないためではないかと推定している。

[0062]

本発明の平均細孔径は、窒素吸着法を用いて測定した値である。平均細孔径が2~50nmのものは特にメソ孔と呼ばれ、メソ孔を有する多孔質粒子が液状カスを吸収する能力が極めて高い。本発明の細孔径分布は、−196℃における窒素の吸着等温線から求められる。

本発明の無機多孔質体(f)の細孔容積は、好ましくは0.1m1/g以上10m1/g以下、より好ましくは0.2m1/g以上5m1/g以下である。細孔容積が0.1m1/g以上の場合、粘稠性液状カスの吸収量は十分であり、また10m1/g以下の場合、粒子の機械的強度を確保することができる。本発明において細孔容積の測定には、窒素吸着法を用いる。本発明の細孔容積は、-196℃における窒素の吸着等温線から求められる。

[0063]

本発明において液状カス吸着量を評価する指標として、吸油量がある。これは、無機多孔質体100gが吸収する油の量で定義する。本発明で用いる無機多孔質体の吸油量の好ましい範囲は、10m1/100g以上2000m1/100g以下、より好ましい範囲は50m1/100g以上1000m1/100g以下である。吸油量が10m1/100g以上であれば、レーザー彫刻時に発生する液状カスの除去が十分であり、また2000m1/100g以下であれば、無機多孔質体の機械的強度を十分に確保できる。吸油量の測定は、JIS-K5101にて行った。

本発明の無機多孔質体(f)は、特に赤外線波長領域のレーザー光照射により変形あるいは溶融せずに多孔質性を保持することが好ましい。950 Cにおいて 2 時間処理した場合の灼熱減量が、15 w t %以下が好ましく、より好ましくは10 w t %以下である。

$[0\ 0\ 6\ 4]$

本発明の無機多孔質体の粒子形状は特に限定するものではなく、球状、扁平状、針状、無定形、あるいは表面に突起のある粒子などを使用することができる。特に耐磨耗性の観点からは、球状粒子が好ましい。また、粒子の内部が空洞になっている粒子、シリカスポンジ等の均一な細孔径を有する球状顆粒体など使用することも可能である。特に限定するものではないが、例えば、多孔質シリカ、メソポーラスシリカ、シリカージルコニア多孔質ゲル、ポーラスアルミナ、多孔質ガラス等を挙げることができる。また、層状粘土化合物などのように、層間に数 $nm\sim100nm$ の空隙が存在するものについては、細孔径を定義できないため、本発明においては層間に存在する空隙の間隔を細孔径と定義する。

[0065]

更にこれらの細孔あるいは空隙にレーザー光の波長の光を吸収する顔料、染料等の有機 色素を取り込ませることもできる。

球状粒子を規定する指標として、真球度を定義する。本発明で用いる真球度とは、粒子を投影した場合に投影図形内に完全に入る円の最大値 D_1 の、投影図形が完全に入る円の最小値 D_2 の比(D_1 / D_2)で定義する。真球の場合、真球度は1.0となる。本発明で用いる好ましい球状粒子の真球度は、0.5以上1.0以下が好ましく、より好ましくは 0.7以上1.0以下である。0.5以上であれば、印刷版としての耐磨耗性が良好である。真球度1.0以下である。0.5以上であれば、印刷版としての耐磨耗性が良好である。真球度1.0以下である。0.5以上である。球状粒子として、好ましくは 0.0以上の粒子が、真球度0.5以上であることが望ましい。真球度を測定する方法としては、走査型電子顕微鏡を用いて撮影した写真を基に測定する方法を用いることができる。その際、少なくとも1.00個以上の粒子がモニター画面に入る倍率において写真撮影を行うことが好ましい。また、写真を基に前記 D_1 および D_2 を測定するが、写真をスキャナー等のデジタル化する装置を用いて処理し、その後画像解析ソフトウエアーを用いてデータ処理することが好ましい。

[0066]

また、無機多孔質体の表面をシランカップリング剤、チタンカップリング剤、その他の 有機化合物で被覆し表面改質処理を行い、より親水性化あるいは疎水性化した粒子を用い ることもできる。

本発明において、これらの無機多孔質体(f)は1種類もしくは2種類以上のものを選択でき、無機多孔質体(f)を添加することによりレーザー彫刻時の液状カスの発生抑制、及びレリーフ印刷版のタック防止等の改良が有効に行われる。

$[0\ 0\ 6\ 7]$

本発明の感光性樹脂組成物における樹脂(a)、有機化合物(b)、及び無機多孔質体(f)の割合は、通常、樹脂(a)100重量部に対して、有機化合物(b)は5~200重量部が好ましく、20~100重量部の範囲がより好ましい。又、無機多孔質体(c)は1~100重量部が好ましく、2~50重量部の範囲がより好ましい。更に好ましい範囲は、2~20重量部である。

有機化合物(b)の割合が、上記の範囲より小さい場合、得られる印刷版などの硬度と引張強伸度のバランスがとりにくいなどの不都合を生じやすく、上記の範囲より大きい場

合には架橋硬化の際の収縮が大きくなり、厚み精度が悪化する傾向がある。

[0068]

また、無機多孔質体(f)の量が上記の範囲より小さい場合、樹脂(a)及び有機化合物(b)の種類によっては、レーザー彫刻した際に、彫刻液状カスの発生を抑制するなどの効果が十分発揮されない場合があり、上記の範囲より大きい場合には、印刷版が脆くなりやすい。また、透明性が損なわれる場合があり、また、特にフレキソ版として利用する際には、硬度が高くなりすぎてしまう場合がある。光、特に紫外線を用いて感光性樹脂組成物を硬化させレーザー彫刻印刷原版を作製する場合、光線透過性が硬化反応に影響する。したがって、用いる無機多孔質体の屈折率が感光性樹脂組成物の屈折率に近いものを用いることが有効である。

[0069]

感光性樹脂組成物中に無機多孔質体を混合する方法として、熱可塑性樹脂を加熱して流動化させた状態で直接無機多孔質体(f)を添加する方法、あるいは熱可塑性樹脂と光重合性有機化合物(b)を最初に混錬した中に無機多孔質体(f)を添加する方法のいずれでも構わない。

その他、本発明の樹脂組成物には用途や目的に応じて重合禁止剤、紫外線吸収剤、染料、顔料、滑剤、界面活性剤、可塑剤、香料などを添加することができる。

$[0 \ 0 \ 7 \ 0]$

本発明のレーザー彫刻可能な印刷原版は、有機珪素化合物(c)を含有した感光性樹脂 組成物を光架橋硬化させて形成したものである。したがって、有機化合物(b)の重合性 不飽和基同士、あるいは樹脂(a) の重合性不飽和基と有機化合物(b) の重合性不飽和 基が反応することにより3次元架橋構造が形成され、通常用いるエステル系、ケトン系、 芳香族系、エーテル系、アルコール系、ハロゲン系溶剤に不溶化する。この反応は、有機 化合物(b)同士、樹脂(a)同士、あるいは樹脂(a)と有機化合物(b)との間で起 こり、重合性不飽和基が消費される。また、光重合開始剤を用いて架橋硬化させる場合、 光重合開始剤が光により分解されるため、前記架橋硬化物を溶剤で抽出し、GC-MS法 (ガスクロマトグラフィーで分離したものを質量分析する方法)、LC-MS法(液体ク ロマトグラフィーで分離したものを質量分析する方法)、GPC-MS法(ゲル浸透クロ マトグラフィーで分離し質量分析する方法)、LC-NMR法(液体クロマトグラフィー で分離したものを核磁気共鳴スペクトルで分析する方法)を用いて解析することにより、 未反応の光重合開始剤および分解生成物を同定することができる。更に、GPC-MS法 、LC-MS法、GPC-NMR法を用いることにより、溶剤抽出物中の未反応のポリマ ー、未反応の有機化合物(b)、および重合性不飽和基が反応して得られる比較的低分子 量の生成物についても溶剤抽出物の分析から同定することができる。3次元架橋構造を形 成した溶剤に不溶の高分子量成分については、熱分解GC-MS法を用いることにより、 高分子量体を構成する成分として、重合性不飽和基が反応して生成した部位が存在するか を検証することが可能である。例えは、メタクリレート基、アクリレート基、ビニル基等 の重合性不飽和基が反応した部位が存在することを質量分析スペクトルバターンから推定 することができる。熱分解GC-MS法とは、試料を加熱分解させ、生成するガス成分を ガスクロマトグラフィーで分離した後、質量分析を行なう方法である。架橋硬化物中に、 未反応の重合性不飽和基又は重合性不飽和基が反応して得られた部位と共に、光重合開始 剤に由来する分解生成物や未反応の光重合開始剤が検出されると、感光性樹脂組成物を光 架橋硬化させて得られたものであると結論付けることができる。

$[0 \ 0 \ 7 \ 1]$

感光性樹脂組成物中あるいは光架橋硬化物中に存在する有機珪素化合物(c)の同定は、上記各種分析方法を駆使することにより可能である。

また、架橋硬化物中に存在する無機多孔質体微粒子の量については、架橋硬化物を空気中で加熱することにより、有機物成分を焼き飛ばし、残渣の重量を測定することにより得ることができる。また、前記残渣中に無機多孔質体微粒子が存在することは、電界放射型高分解能走査型電子顕微鏡での形態観察、レーザー散乱式粒子径分布測定装置での粒子径

分布、および窒素吸着法による細孔容積、細孔径分布、比表面積の測定から同定することができる。

[0072]

本発明の樹脂組成物をシート状、もしくは円筒状に成形する方法は、既存の樹脂の成形 方法を用いることができる。例えば、注型法、ポンプや押し出し機等の機械で樹脂をノズ ルやダイスから押し出し、ブレードで厚みを合わせる、ロールによりカレンダー加工して 厚みを合わせる方法等が例示できる。その際、樹脂の性能を落とさない範囲で加熱しなが ら成形を行なうことも可能である。また、必要に応じて圧延処理、研削処理などをほどこ しても良い。通常はPETやニッケルなどの素材からなるバックフィルムといわれる下敷 きの上に成形される場合が多いが、直接印刷機のシリンダー上に成形する場合などもあり うる。また、繊維強化プラスチック(FRP)製、プラスチック製あるいは金属製の円筒 状支持体を用いることもできる。円筒状支持体は軽量化のために一定厚みで中空のものを 使用することができる。バックフィルムあるいは円筒状支持体の役割は、印刷原版の寸法 安定性を確保することである。したがって、寸法安定性の高いものを選択する必要がある 。線熱膨張係数を用いて評価すると、好ましい材料の上限値は100ppm╱℃以下、更 に好ましくは70ppm╱℃以下である。材料の具体例としては、ポリエステル樹脂、ポ リイミド樹脂、ポリアミド樹脂、ポリアミドイミド樹脂、ポリエーテルイミド樹脂、ポリ ビスマレイミド樹脂、ポリスルホン樹脂、ポリカーボネート樹脂、ポリフェニレンエーテ ル樹脂、ポリフェニレンチオエーテル樹脂、ポリエーテルスルホン樹脂、全芳香族ポリエ ステル樹脂からなる液晶樹脂、全芳香族ポリアミド樹脂、エポキシ樹脂などを挙げること ができる。また、これらの樹脂を積層して用いることもできる。 例えば、厚み4.5μm の全芳香族ポリアミドフィルムの両面に厚み50μmのポリエチレンテレフタレートの層 を積層したシート等でもよい。また、多孔質性のシート、例えは繊維を編んで形成したク ロスや、不織布、フィルムに細孔を形成したもの等をバックフィルムとして用いることが できる。バックフィルムとして多孔質性シートを用いる場合、感光性樹脂組成物を孔に含 浸させた後に光硬化させることで、感光性樹脂硬化物層とバックフィルムとが一体化する ために高い接着性を得ることができる。クロスあるいは不織布を形成する繊維としては、 ガラス繊維、アルミナ繊維、炭素繊維、アルミナ・シリカ繊維、ホウ素繊維、高珪素繊維 、チタン酸カリウム繊維、サファイア繊維などの無機系繊維、木綿、麻などの天然繊維、 レーヨン、アセテート等の半合成繊維、ナイロン、ポリエステル、アクリル、ビニロン、 ポリ塩化ビニル、ポリオレフィン、ポリウレタン、ポリイミド、アラミド等の合成繊維を 挙げることができる。また、バクテリアの生成するセルロースは、高結晶性ナノファイバ ーであり、薄くて寸法安定性の高い不織布を作製することのできる材料である。

$[0\ 0\ 7\ 3]$

また、バックフィルムの線熱膨張係数を小さくする方法として、充填剤を添加する方法、全芳香族ポリアミド等のメッシュ状クロス、ガラスクロスなどに樹脂を含浸あるいは被覆する方法などを挙げることができる。充填剤としては、通常用いられる有機系微粒子、金属酸化物あるいは金属等の無機系微粒子、有機・無機複合微粒子など用いることができる。また、多孔質微粒子、内部に空洞を有する微粒子、マイクロカプセル粒子、低分子化合物が内部にインターカレーションする層状化合物粒子を用いることもできる。特に、アルミナ、シリカ、酸化チタン、ゼオライト等の金属酸化物微粒子、ポリスチレン・ポリブタジエン共重合体からなるラテックス微粒子、高結晶性セルロース等の天然物系の有機系微粒子等が有用である。

$[0 \ 0 \ 7 \ 4]$

本発明で用いるバックフィルムあるいは円筒状支持体の表面に物理的、化学的処理を行うことにより、感光性樹脂組成物層あるいは接着剤層との接着性を向上させることができる。物理的処理方法としては、サンドブラスト法、微粒子を含有した液体を噴射するウエットブラスト法、コロナ放電処理法、プラズマ処理法、紫外線あるいは真空紫外線照射法などを挙げることができる。また、化学的処理方法としては、強酸・強アルカリ処理法、酸化剤処理法、カップリング剤処理法などである。

[0075]

成形された感光性樹脂組成物層は光照射により架橋せしめ、印刷原版を形成する。また、成型しながら光照射により架橋させることもできる。硬化に用いられる光源としては高圧水銀灯、超高圧水銀灯、紫外線蛍光灯、殺菌灯、カーボンアーク灯、キセノンランプ、メタルハライドランプ等を挙げることができる。感光性樹脂組成物層に照射される光は、200nmから300nmの波長の光を有することが好ましい。特に水素引き抜き型光重合開始剤は、この波長領域に強い光吸収を有するものが多いため、200nmから300nmの波長の光を有する場合、感光性樹脂硬化物層表面の硬化性を充分に確保することができる。硬化に用いる光源は、1種類でも構わないが、波長の異なる2種類以上の光源を用いて硬化させることにより、樹脂の硬化性が向上することがあるので、2種類以上の光源を用いて硬化させることにより、樹脂の硬化性が向上することがあるので、2種類以上の光源を用いることも差し支えない。

[0076]

レーザー彫刻に用いる原版の厚みは、その使用目的に応じて任意に設定して構わないが 、印刷版として用いる場合には、一般的に0.1~7mmの範囲である。場合によっては 組成の異なる材料を複数積層していても構わない。例えば、最表面にYAGレーザー、 ファイバーレーザーあるいは半導体レーザー等の近赤外線領域に発振波長を有するレーザ ーを用いて彫刻することができる層を形成し、その層の下に炭酸ガスレーザー等の赤外線 レーザーあるいは可視・紫外線レーザーを用いてレーザー彫刻できる層を形成することも 可能である。このような積層構造を形成することにより、極めて出力の高い炭酸ガスレー ザーを用いて比較的粗いバターンを深く彫刻し、表面近傍の極めて精細なバターンをYA Gレーザー、ファイバーレーザー等の近赤外線レーザーを用いて彫刻することが可能とな る。極めて精細なバターンは比較的浅く彫刻できれば良いので、該近赤外線レーザーに感 度のある層の厚さは、0.01mm以上0.5mm以下の範囲が好ましい。このように近 赤外線レーザーに感度のある層と赤外線レーザーに感度のある層を積層することにより、 近赤外線レーザーを用いて彫刻されたバターンの深さを正確に制御できる。これは、赤外 線レーザーに感度のある層を、近赤外線レーザーでは彫刻することが困難である現象を利 用しているからである。彫刻可能なバターンの精細さの違いは、レーザー装置固有の発振 波長の違い、すなわち絞れるレーザービーム径の違いに起因する。このような方法でレー ザー彫刻する場合、赤外線レーザーと近赤外線レーザーを搭載した別々のレーザー彫刻装 置を用いて彫刻することもでき、また、赤外線レーザーと近赤外線レーザーの両方を搭載 したレーザー彫刻装置を用いて行うことも可能である。

$[0\ 0\ 7\ 7]$

本発明のレーザー彫刻印刷原版表面の濡れ性は、インキの受理、転移において極めて重要な要素となる。25 $\mathbb C$ の温度条件で実施する表面濡れ性評価において、表面エネルギー $30\,\mathrm{m\,N/m}$ の指示液を $20\,\mu$ リットル、1 滴を該レーザー彫刻印刷原版表面に滴下し、 $30\,\mathrm{pw}$ 後に前記液滴が広がった部分の最大径を測定した場合において、該液滴の径が $4\,\mathrm{mm}$ m以上 $20\,\mathrm{mm}$ 以下であることが好ましい。より好ましい範囲は $5\,\mathrm{mm}$ 以上 $15\,\mathrm{mm}$ 以下である。指示液の広がり方は、同心円状になる場合が多いが、原版表面の状態によっては必ずしも同心円状の広がり方をしない場合もある。その場合には、広がった部分が完全に入る円の直径の最小値を指示液滴の広がった部分の最大径と定義する。液滴が広った部分の最大径が $4\,\mathrm{mm}$ 以上 $20\,\mathrm{mm}$ 以下の範囲であれば、インキをはじいて印刷物が不均一になることなく、また版面へのインキ残りに抑制効果が見られる。

[0078]

本発明では、レーザー彫刻される層の下部にエラストマーからなるクッション層を形成することもできる。一般的にレーザー彫刻される層の厚さは、0.1~数mmであるため、それ以外の下部層は組成の異なる材料であっても構わない。クッション層としては、ショアA硬度が20から70度のエラストマー層であることが好ましい。ショアA硬度が20度以上である場合、適度に変形するため、印刷品質を確保することができる。また、70度以下であれば、クッション層としての役割を果たすことができる。より好ましいショアA硬度の範囲は、30~60度である。

前記クッション層は、特に限定せず、熱可塑性エラストマー、光硬化型エラストマー、熱硬化型エラストマー等ゴム弾性を有するものであれば何でも構わない。ナノメーターレベルの微細孔を有する多孔質エラストマー層であってもよい。特にシート状あるいは円筒状印刷版への加工性の観点から、光で硬化する液状感光性樹脂組成物を用い、硬化後にエラストマー化する材料を用いることが簡便であり好ましい。

[0079]

クッション層に用いる熱可塑性エラストマーの具体例としては、スチレン系熱可塑性エラストマーであるSBS(ポリスチレンーポリブタジエンーポリスチレン)、SIS(ポリスチレンーポリイソプレンーポリスチレン)、SEBS(ポリスチレンーポリエチレン/ポリブチレンーポリスチレン)等、オレフィン系熱可塑性エラストマー、ウレタン系熱可塑性エラストマー、エステル系熱可塑性エラストマー、アミド系熱可塑性エラストマー、シリコン系熱可塑性エラストマー、フッ素系熱可塑性エラストマー等を挙げることができる。

[0080]

光硬化型エラストマーとしては、前記熱可塑性エラストマーに光重合性モノマー、可塑剤および光重合開始剤等を混合したもの、プラストマー樹脂に光重合性モノマー、光重合開始剤等を混合した液状組成物などを挙げることができる。本発明では、微細バターンの形成機能が重要な要素である感光性樹脂組成物の設計思想とは異なり、光を用いて微細なバターンの形成を行う必要がなく、全面露光により硬化させることにより、ある程度の機械的強度を確保できれば良いため、材料の選定において自由度が極めて高い。

また、硫黄架橋型ゴム、有機過酸化物、フェノール樹脂初期縮合物、キノンジオキシム、金属酸化物、チオ尿素等の非硫黄架橋型ゴムを用いることもできる。

更に、テレケリック液状ゴムを反応する硬化剤を用いて3次元架橋させてエラストマー化したものを使用することもできる。

[0081]

本発明において多層化する場合、前記バックフィルムの位置は、クッション層の下、すなわち印刷原版の最下部、あるいは、レーザー彫刻可能な感光性樹脂層とクッション層との間の位置、すなわち印刷原版の中央部、いずれの位置でも構わない。

また、本発明のレーザー彫刻印刷版の表面に改質層を形成させることにより、印刷版表面のタックの低減、インク濡れ性の向上を行うこともできる。改質層としては、シランカップリング剤あるいはチタンカップリング剤等の表面水酸基と反応する化合物で処理した被膜、あるいは多孔質無機粒子を含有するポリマーフィルムを挙げることができる。

[0082]

広く用いられているシランカップリング剤は、基材の表面水酸基との反応性の高い官能基を分子内に有する化合物であり、そのような官能基とは、例えばトリメトキシシリル基、トリエトキシシリル基、トリカロロシリル基、ジエトキシシリル基、モノメトキシシリル基、モノカロロシリル基、モノエトキシシリル基、モノメトキシシリル基、モノカロロシリル基を挙げることができる。また、これらの官能基は分子内に少なくとも1つ以上存在し、基材の表面水酸基と反応することにより基材表面に固定化される。更に本発明のシランカップリング剤を構成する化合物は、分子内に反応性官能基としてアクリロイル基、メタクリロイル基、活性水素含有アミノ基、エポキシ基、ビニル基、パーフルオロアルキル基、及びメルカプト基から選ばれた少なくとも1個の官能基を有するもの、あるいは長鎖アルキル基を有するものを用いることができる。

[0083]

また、チタンカップリング剤としては、イソプロピルトリイソステアロイルチタネート、イソプロピルトリス(ジオクチルパイロホスフェート)チタネート、イソプロピルトリ(N-rミノエチルーアミノエチル)チタネート、テトラオクチルビス(ジートリデシルホスファイト)チタネート、テトラ(2 , 2 --ジアリルオキシメチルー1 --ブチル)ビス(ジートリデシル)ホスファイトチタネート、ビス(オクチルパイロホスフェート)オキシアセテートチタネート、ビス(ジオクチルパイロホスフェート)エチレンチタネート、

イソプロピルトリオクタノイルチタネート、イソプロピルジメタクリルイソステアロイルチタネート、イソプロピルトリドデシルベンゼンスルホニルチタネート、イソプロピルイソステアロイルジアクリルチタネート、イソプロピルトリ(ジオクチルスルフェート)チタネート、イソプロピルトリクミルフェニルチタネート、テトライソプロピルビス(ジオクチルホスファイト)チタネート等の化合物を挙げることができる。

[0084]

表面に固定化したカップリング剤分子が特に重合性反応基を有する場合、表面への固定化後、光、熱、あるいは電子線を照射し架橋させることにより、より強固な被膜とすることもできる。

本発明では、上記のカップリング剤に、必要に応じ、水ーアルコール、或いは酢酸水ーアルコール混合液で希釈して、調整する。処理液中のカップリング剤の濃度は、0.05~10.0重量%が好ましい。

[0085]

本発明におけるカップリング剤処理法について説明する。前記のカップリング剤を含む処理液を、印刷原版、あるいはレーザー彫刻後の印刷版表面に塗布して用いられる。カップリング剤処理液を塗布する方法に特に限定はなく、例えば浸漬法、スプレー法、ロールコート法、或いは刷毛塗り法等を適用することが出来る。また、被覆処理温度、被覆処理時間についても特に限定はないが、 $5 \sim 6~0$ ℃であることが好ましく、処理時間は $0.1 \sim 6~0$ 秒であることが好ましい。更に樹脂版表面上の処理液層の乾燥を加熱下で行うことが好ましく、加熱温度としては $5~0 \sim 1~5~0$ ℃が好ましい。

[0086]

カップリング剤で印刷版表面を処理する前に、キセノンエキシマランプ等の波長が200m以下の真空紫外線領域の光を照射する方法、あるいはプラズマ等の高エネルギー雰囲気に曝すことにより、印刷版表面に水酸基を発生させ高密度にカップリング剤を固定化することもできる。

また、無機多孔質体粒子を含有する層が印刷版表面に露出している場合、プラズマ等の高エネルギー雰囲気下で処理し、表面の有機物層を若干エッチング除去することにより印刷版表面に微小な凹凸を形成させることができる。この処理により印刷版表面のタックを低減させること、および表面に露出した無機多孔質体粒子がインクを吸収しやすくすることによりインク濡れ性が向上する効果も期待できる。

[0087]

レーザー彫刻においては、形成したい画像をデジタル型のデータとしてコンピューター を利用してレーザー装置を操作し、原版上にレリーフ画像を作成する。レーザー彫刻に用 いるレーザーは、原版が吸収を有する波長を含むものであればどのようなものを用いても よいが、彫刻を高速度で行なうためには出力の高いものが望ましく、農酸ガスレーザーや YAGレーザー、半導体レーザー等の赤外線あるいは赤外線放出固体レーザーが好ましい ものの一つである。また、可視光線領域に発振波長を有するYAGレーザーの第2高調波 、銅蒸気レーザー、紫外線領域に発振波長を有する紫外線レーザー、例えはエキシマレー ザー、第3あるいは第4高調波へ波長変換したYAGレーザーは、有機分子の結合を切断 するアブレージョン加工が可能であり、微細加工に適する。また、レーザーは連続照射で も、バルス照射でも良い。一般には樹脂は炭酸ガスレーザーの10μm近傍に吸収を持つ ため、特にレーザー光の吸収を助けるような成分の添加は必須ではないが、YAGレーザ ーは1.06μm近傍の波長であり、この波長の吸収を有するものはあまり無い。その場 合、これの吸収を助ける成分である、染料、顔料の添加が好ましい。このような染料の例 としては、ポリ(置換)フタロシアニン化合物および金属含有フタロシアニン化合物、; シアニン化合物;スクアリリウム染料;カルコゲノピリロアリリデン染料;クロロニウム 染料;金属チオレート染料;ビス(カルコゲノピリロ)ポリメチン染料;オキシインドリ ジン染料;ビス(アミノアリール)ポリメチン染料;メロシアニン染料;及びキノイド染 料などが挙げられる。顔料の例としてはカーボンブラック、グラファイト、亜クロム酸銅 、酸化クロム、コバルトクロームアルミネート、酸化銅、酸化鉄等の暗色の無機顔料や鉄 、アルミニウム、銅、亜鉛のような金属粉およびこれら金属にSi、Mg、P、Co、Ni、Y等をドープしたもの等が挙げられる。これら染料、顔料は単独で使用しても良いし、複数を組み合わせて使用しても良いし、複層構造にするなどのあらゆる形態で組み合わせても良い。ただし、光を用いて感光性樹脂組成物を硬化させる系の場合、硬化に使用する光の波長における光吸収が大きな有機/無機化合物の添加量は、光硬化性に支障のない範囲にすることが好ましく、感光性樹脂組成物全体量に対する添加比率は、好ましくは5wt%以下、より好ましくは2wt%以下である。

[0088]

レーザーによる彫刻は酸素含有ガス下、一般には空気存在下もしくは気流下に実施するが、炭酸ガス、窒素ガス下でも実施できる。彫刻終了後、レリーフ印刷版面にわずかに発生する粉末状もしくは液状の物質は適当な方法、例えば溶剤や界面活性剤の入った水等で洗いとる方法、高圧スプレー等により水系洗浄剤を照射する方法、高圧スチームを照射する方法などを用いて除去しても良い。

[0089]

本発明において、レーザー彫刻印刷原版にレーザー光を照射し凹パターンを形成する際に、該レーザー彫刻印刷原版表面を加熱しレーザー彫刻を補助することもできる。レーザー彫刻印刷原版の加熱方法としては、レーザー彫刻機のシート状あるいは円筒状定盤を、ヒーターを用いて加熱する方法、赤外線ヒーターを用いて該レーザー彫刻印刷原版表面を直接加熱する方法を挙げることができる。この加熱工程により、レーザー彫刻性を向上させることができる。加熱の程度は、50 C以上200 C以下の範囲が好ましく、より好ましくは80 C以上200 C以下の範囲、更に好ましくは100 C以上200 C以下の範囲である。

[0090]

本発明において、レーザー光を照射し凹パターンを形成する彫刻後に、版表面に残存する粉末状あるいは粘性のある液状カスを除去する工程に引き続き、パターンを形成した印刷版表面に波長200nm~450nmの光を照射する後露光を実施することもできる。表面のタック除去に効果がある方法である。後露光は大気中、不活性ガス雰囲気中、水中のいずれの環境で行っても構わない。用いる感光性樹脂組成物中に水素引き抜き型光重合開始剤が含まれている場合、特に効果的である。更に、後露光工程前に印刷版表面を、水素引き抜き型光重合開始剤を含む処理液で処理し露光しても構わない。また、水素引き抜き型光重合開始剤を含む処理液中に印刷版を浸漬した状態で露光しても構わない。

$[0\ 0\ 9\ 1]$

本発明の印刷原版は印刷版用レリーフ画像の他、スタンプ・印章、エンボス加工用のデザインロール、電子部品作成に用いられる絶縁体、抵抗体、導電体ペーストのパターニング用レリーフ画像、光学部品の反射防止膜、カラーフィルター、(近)赤外線吸収フィルター等の機能性材料のパターン形成、液晶ディスプレイあるいは有機エレクトロルミネッセンスディスプレイ等の表示素子の製造における配向膜、下地層、発光層、電子輸送層、封止剤層の塗膜・パターン形成、窯業製品の型材用レリーフ画像、広告・表示板などのディスプレイ用レリーフ画像、各種成型品の原型・母型など各種の用途に応用し利用できる

【実施例】

[0092]

以下、本発明を実施例に基づいて説明するが、本発明はこれらによって制限されるものではない。

(1)レーザー彫刻

レーザー彫刻は炭酸ガスレーザー彫刻機(商標:ZED-mini-1000、英国、ZED社製、米国、コヒーレント社製、出力250 W 炭酸ガスレーザーを搭載)を用いて行った。彫刻は、網点(80 lines per inch で面積率10%)、 500μ m幅の凸線による線画、及び、 500μ m幅の白抜き線を含むパターンを作成して実施した。彫刻深さを大きく設定すると、微細な網点部のパターンのトップ部の面積が確保できず、形状も崩れ

て不鮮明となるため、彫刻深さは0.55mmとした。

[0093]

(2)カスの拭き取り回数とカス残存率

レーザー彫刻後のレリーフ印刷版上のカスは、エタノールもしくはアセトンを含浸させた不織布(商標:BEMCOT M-3、日本国、旭化成株式会社製、)を用いてレリーフ印刷版上のカスを拭き取った。彫刻後に発生する粘稠性の液状カスを除去するのに必要な拭き取り処理の回数をカス拭き取り回数とした。この回数が多いと、液状カスの量が多いことを意味する。優れた印刷版のカス拭き取り回数は、5回以下、好ましくは3回以下である。

更に、レーザー彫刻前の印刷原版、レーザー彫刻直後の印刷版、及び拭き取り後のレリーフ印刷版各々重量を測定し、下記の式により、彫刻時のカス残存率を求めた。

(彫刻直後の版の重量一拭き取り後の版の重量)÷(彫刻前の原版重量一拭き取り後の版の重量)×100

優れた印刷版のカス残存率は、好ましくは15wt%以下、より好ましくは10wt%以下である。

レリーフ上に残存したカスを除去した後、印刷版表面に紫外線を照射する後露光を実施した。後露光に用いた光は、紫外線蛍光灯(ケミカルランプ、中心波長:370nm)と 殺菌灯(ジャーミサイダルランプ、中心波長:253nm)の光であった。

[0094]

(3)網点部の形状

彫刻した部位のうち、801pi (Lines per inch)で面積率約10%の網点部の形状を電子顕微鏡で、200倍~500倍の倍率で観察した。網点が円錐形または擬似円錐形(円錐の頂点付近を円錐の底面に平行な面で切った、末広がりの形状)の場合には、印刷版として良好である。

[0095]

(4) 多孔質体および無孔質体の細孔容積、平均細孔径及び比表面積

多孔質体又は無孔質体2gを試料管に取り、前処理装置で150℃、1.3Pa以下の条件で12時間減圧乾燥した。乾燥した多孔質体又は無孔質体の細孔容積、平均細孔径及び比表面積は、米国、カンタクローム社製、オートソープ3MP(商標)を用い、液体窒素温度雰囲気下、窒素ガスを吸着させて測定した。具体的には、比表面積はBET式に基づいて算出した。細孔容積および平均細孔径は、窒素の脱着時の吸着等温線から円筒モデルを仮定し、BJH(Brrett-Joyner-Halenda)法という細孔分布解析法に基づいて算出した。

[0096]

(5) 多孔質体および無孔質体の灼熱減量

測定用の多孔質体又は無孔質体の重量を記録する。次に測定用試料を高温電気炉(FG31型;日本国、ヤマト科学社製)に入れ、空気雰囲気、950℃の条件下で2時間処理した。処理後の重量変化を灼熱減量とした。

[0097]

(6) 多孔質体および無孔質体の粒子径分布における標準偏差

多孔質体および無孔質体の粒子径分布の測定は、レーザー回折式粒度分布測定装置(SALD-2000J型;日本国、島津製作所製)を用いて行った。装置の仕様では、0.03 μ mから500 μ mまでの粒子径範囲の測定が可能であることが、カタログに記載されている。分散媒体としてメチルアルコールを用い、超音波を約2分間照射し粒子を分散させ測定液を調整した。

[0098]

(7)粘度

感光性樹脂組成物の粘度は、B型粘度計(B8H型;日本国、東京計器社製)を用い、20℃で測定した。

(8)テーパー磨耗試験

テーバー磨耗試験は、厚み2.8mmの印刷原版を別途作製し、JIS-K6264に従って実施した。試験片に加える荷重は4.9N、回転円盤の回転速度は毎分60±2回、試験回数は連続1000回とし、試験後の磨耗量を測定した。試験部の面積は、31.45cm²であった。優れた印刷版では、磨耗量は好ましくは80mg以下であり、磨耗量が少ないと長期間、印刷版を使用することが可能となり、高品質の印刷物を提供することができる。

[0099]

(9)表面摩擦抵抗測定

厚み2.8mmの印刷原版を別途作製し、摩擦測定機(TR型:日本国、東洋精機製作 所社製)を用いて、表面摩擦抵抗値μを測定した。試料表面に載せる錘は63.5mm角 、重量W:200gであり、錘を引っ張る速度は150mm/分とした。また、錘の表面 にライナー紙(再生紙を含まず、純パルプから製造された、段ボールに使用されている厚 さ220μmの紙、商標名「白ライナー」、日本国、王子製紙社製)を、その平滑な面が 表面に露出するように貼り付けたものを使用し、印刷原版と錘の間にライナー紙が存在し 、印刷原版表面とライナー紙の平滑面が接するようにして、錘を水平に動かし表面摩擦抵 抗値μを測定した。表面摩擦抵抗値μは、錘の重量に対する測定荷重Fdの比、即ちμ= F d/Wで表される動摩擦係数であり、無次元数である。錘を動かし始めて測定値が安定 化する領域、即ち、5mmから30mmまでの測定荷重の平均値をFdとした。表面摩擦 抵抗値μが小さいものが印刷版としては好ましい。優れた印刷版では、表面摩擦抵抗値μ は 2 . 5 以下であり、表面摩擦抵抗値 μ の値が小さいと印刷時に印刷版表面への紙紛の付 着が少なく、品質の高い印刷物を得ることができる。表面摩擦抵抗値μが4を越えて大き い場合、段ボール等の紙に印刷する際に紙紛が印刷版表面に付着してしまう現象が見られ 、その場合、紙紛が付着した部分の被印刷物上にインクが転写されず欠陥となることが多 発する。

$[0\ 1\ 0\ 0\]$

(10)数平均分子量の測定

樹脂(a)および有機珪素化合物(c)の数平均分子量は、ゲル浸透クロマトグラフ法(GPC法)を用いて、分子量既知のポリスチレンで換算して求めた。高速GPC装置(日本国、東ソー社製のHLC-8020)とポリスチレン充填カラム(商標:TSKgel GMH XL;日本国、東ソー社製)を用い、テトラヒドロフラン(THF)で展開して測定した。カラムの温度は40℃に設定した。GPC装置に注入する試料としては、樹脂濃度が1w t%のTHF溶液を調製し、注入量10μ1とした。また、検出器としては、樹脂(a)に関しては紫外吸収検出器を使用し、モニター光として254nmの光を用いた。また、有機珪素化合物(c)に関しては視差屈折計を用いて検出した。本発明の実施例あるいは比較例で用いる樹脂(a)、有機珪素化合物(c)は、GPC法で用いて求めた多分散度(Mw/Mn)が1.1より大きいものであったため、GPC法で求めた数平均分子量Mnを採用した。

$[0\ 1\ 0\ 1]$

(11) 重合性不飽和基の数の測定

合成した樹脂(a)の分子内に存在する重合性不飽和基の平均数は、未反応の低分子成分を液体クロマトグラフ法を用いて除去した後、核磁気共鳴スペクトル法(NMR法)を用いて分子構造解析し求めた。

[0102]

(12) 印刷評価

レーザー彫刻により作製された印刷版を用いて、印刷評価を実施した。印刷には卓上型校正機(英国、KR社製、商標「Flexiplooferloo」)を用い、版胴上に前記印刷版を、両面テープを用いて貼り付け、シアン色の水性インキを使用して、コート紙上に枚葉式で印刷を行った。アニロックスロールと版胴との間に過剰な圧力を掛けた状態(版に一様にインキが転写する状態から、0.08mm余計に圧を掛けた状態)で、また、版胴と圧胴との間の圧力を0.15mmに設定し、10枚印刷を行った時点で、版表

面に残存するインキの残り具合を目視で観察した。

$[0\ 1\ 0\ 3\]$

(13) 印刷原版のぬれ性試験

レーザー彫刻印刷原版表面のぬれ性試験は、表面エネルギー30mN/mの指示薬(和光純薬工業社製、商標「ぬれ張力試験用混合液No.30.0」)を20μリットル、1滴を該レーザー彫刻印刷原版表面に滴下し、30秒後に前記液滴が広がった部分の最大径を測定し、この値をぬれ性試験の指標として使用する。この値が大きい程、この指示薬にぬれ易いことを意味する。好適なレーザー彫刻原版は、この値が4mm以上20mm以下である

$[0\ 1\ 0\ 4\]$

(製造例1)

温度計、攪拌機、還流器を備えた1Lのセバラブルフラスコに旭化成株式会社製ポリカーボネートジオールである、商標「PCDLLL4672」(数平均分子量1990、OH価56.4)447.24 gとトリレンジイソシアナート30.83 gを加え80 Cに加温下に約3時間反応させた後、2-メタクリロイルオキシイソシアネート14.83 gを添加し、さらに約3時間反応させて、末端がメタアクリル基(分子内の重合性不飽和基が1分子あたり平均約2個)である数平均分子量約10000 の樹脂(ア)を製造した。この樹脂は20 Cでは水飴状であり、外力を加えると流動し、かつ外力を除いても元の形状を回復しなかった。

[0105]

(製造例2)

温度計、攪拌機、還流器を備えた1 Lのセバラブルフラスコに旭化成株式会社製ポリカーボネートジオールである、商標「P C D L L 4 6 7 2] (数平均分子量1 9 9 0 、O H価 5 6 . 4) 4 4 7 . 2 4 g とトリレンジイソシアナート 3 0 . 8 3 g を加え 8 0 $\mathbb C$ に加温下に約 3 時間反応させた後、2 - $\cancel{3}$ $\cancel{4}$ $\cancel{5}$ $\cancel{5}$

$[0\ 1\ 0\ 6]$

(製造例3)

温度計、攪拌機、還流器を備えた 1 Lのセパラブルフラスコに旭化成株式会社製ポリテトラメチレングリコール(数平均分子量 1830、0 H価 61.3) 500 g とトリレンジイソシアネート 52.40 g を加え 60 C に加温下に約 3 時間反応させた後、2- ビドロキシプロビルメタクリレート 6.2 g とポリプロビレングリコールモノメタクリレート(Mn400) 7.9 g を添加し、さらに 2 時間反応させたのち、エタノールを 20 g 加えてさらに 2 時間反応させた。末端がメタアクリル基(分子内の重合性不飽和基が 1 分子あたり平均で 0.5 個)である数平均分子量約 2000 00 00 が 0 が 0 を製造した。この樹脂は 0 C では水飴状であり、外力を加えると流動し、かつ外力を除いても元の形状を回復しなかった。

$[0\ 1\ 0\ 7\]$

(実施例1~7、比較例1~3)

20℃においてプラストマーの樹脂(a)として、製造例1から3で作製した樹脂(ア)から(ウ)を用い、表1に示すように重合性モノマー、有機珪素化合物(c)、無機多孔質体(f)、光重合開始剤、その他添加剤を加えて樹脂組成物を作成した。

用いた有機珪素化合物(c)としては、信越化学工業社製、メチルスチリル変性シリコーンオイル(商標「KF-410」、屈折率:1.480、数平均分子量:7890、20℃にて液状)、カルビノール変性シリコーンオイル(商標「KF-160AS」、屈折率:1.420、数平均分子量:750、20℃にて液状)、東レ・ダウコーニング・シリコーン社製、メチルフェニルシリコーンオイル(商標「SH510」、屈折率:1.5

00、数平均分子量:2890、20℃にて液状)を用いた。これらの化合物は、分子中に重合性不飽和基を有していないシリコーン化合物である。

[0108]

また、無機多孔質体(f)として、富士シリシア化学株式会社製、多孔質性微粉末シリカである、商標「サイロスフェア(-1504](以下略してC-1504、数平均粒子径4.5 μ m、比表面積520 m^2/g 、平均細孔径12nm、細孔容積1.5m1/g、灼熱減量2.5wt%、吸油量290m1/100g)、商標「サイリシア450」(以下略してCH-450、数平均粒子径8.0 μ m、比表面積300 m^2/g 、平均細孔径17nm、細孔容積1.25m1/g、灼熱減量5.0wt%、吸油量200m1/100g)、商標「サイリシア470」(以下略してC-470、数平均粒子径14.1 μ m、比表面積300 m^2/g 、平均細孔径17nm、細孔容積1.25m1/g、灼熱減量5.0wt%、吸油量180m1/100g)を用いた多孔質性微粉末シリカの多孔度は、密度を2g/cm³として算出すると、サイロスフェアーC-1504が780、サイリシア450が800であった。添加した多孔質球状シリカであるサイロスフェアーC-1504の真球度は、走査型電子顕微鏡を用いて観察したところ、ほぼ全ての粒子が0.9以上であった。サイリシア450、サイリシア470は、多孔質シリカではあるが球状シリカではなかった。

[0109]

作製した感光性樹脂組成物をPETフィルム上に厚さ 2.8 mmのシート状に成形し、メタルハライドランプ(アイ・グラフィックス社製、商標「M056-L21」)をスライドさせながら、開口部(開口部寸法:40mmX310mm)から出てくる光を、大気中で感光性樹脂層が露出している面から照射した。照射したエネルギー量は、4000m J/c m² (UV-35-APRフィルターで測定した照度を時間積分した値)であった。照射面でのランプ照度は、UV メーター(オーク製作所社製、商標「UV-M02」)を用いて測定した。 UV-35-APRフィルターを使用して測定したランプ照度は、10m M/c m² 、UV-25 フィルターを使用して測定したランプ照度は、14m M/c m² であった。実施例6については、感光性樹脂組成物をPETフィルム上に厚さ2.8 mmのシート状に成型した後、表面を厚さ15 μ mのPETカバーフィルムで被覆し、酸素を遮断した状態で前記メタルハライドランプの光を照射し硬化させた。

$[0\ 1\ 1\ 0\]$

用いた光重合開始剤は、ベンゾフェノン(BP)が水素引き抜き型光重合開始剤(d)であり、2,2ージメトキシー2ーフェニルアセトフェノン(DMPAP)が崩壊型光重合開始剤であった。

これらをZED社製のレーザー彫刻機をもちいて、パターンの彫刻を行なった。その評価結果を表2に示す。

$[0\ 1\ 1\ 1\]$

また、表面摩擦抵抗値測定およびテーバー磨耗試験の結果を表2に示す。有機珪素化合物(c)を含まない比較例1~3は、実施例1~7に比較して表面摩擦抵抗値、磨耗量ともに高い値を示した。また、表2にぬれ性試験の結果を示したが、実施例では指示薬の広がりが4mm以上20mm以下の範囲に入っているのに対し、比較例では全て20mmを越えた値となっている。

表2の彫刻後のカス拭き取り回数とは、彫刻後発生する粘稠性の液状カスを除去するのに必要な拭き取り処理の回数であり、この回数が多いと液状カスの量が多いことを意味する。

[0112]

印刷評価により版表面のインキの残り具合は、実施例 1 ~ 7 に関しては良好であったが 、比較例 1 ~ 3 については、明らかに青くインキが残存しており、エタノールを染み込ま せた布で拭いても取り除くことができなかった。実施例1と比較例1の印刷評価後の版の様子を示す写真をそれぞれ、図1および図2に示す。図中黒い部分がインキの残存を示す。図2では、インキの残存が明確であった。

本発明の実施例で用いている二重結合含有有機化合物の内、脂環族および芳香族の誘導体は、BZMA、CHMAおよびPEMAである。

[0113]

(実施例8)

旭化成社製、商標「APR、F320」液状感光性樹脂組成物を厚さ2mmのシート状に成形する以外は、実施例1と同じ方法により光硬化させ、印刷原版のクッション層を形成した。このクッション層の上に実施例1で用いた液状感光性樹脂組成物を厚さ0.8mmに塗布し、その後の露光工程を経て、印刷原版を作製した。クッション層のショアA硬度は、55度であった。

炭酸ガスレーザーで彫刻後のカス残率は5.7wt%、彫刻後のカス拭き取り回数は3回以下、網点部の形状は円錐状で良好であった。

表面摩擦抵抗値およびテーパー磨耗試験における磨耗量は、実施例1と同等であった。

$[0\ 1\ 1\ 4\]$

(実施例9)

有機多孔質球状微粒子を使用する以外は、実施例1と同じ方法で、印刷原版を作製した。有機多孔質微粒子は、架橋ポリスチレンからなり、数平均粒子径8μm、比表面積200m²/g、平均細孔径50nmの微粒子であった。印刷原版表面は硬化していた。

炭酸ガスレーザーで彫刻後、粘調性液状カスが多量に発生し、カス拭き取り回数は30回を越えて必要であった。これは、有機多孔質微粒子がレーザー光照射により溶融・分解し、多孔質性を保持できなかったものと推定される。

表面摩擦抵抗値および磨耗量は、実施例1と同等であった。

[0115]

(実施例10)

内径213mm、厚さ2mmの繊維強化プラスチック製スリーブ上に両面接着テープを貼りその上に接着剤を塗布したPETフィルムを接着剤が表面に出るように貼り付け円筒状支持体を形成した。この円筒状支持体上に、に 実施例1の感光性樹脂組成物から光重合開始剤であるベンゾフェノンを除いて調整した感光性樹脂組成物を50℃に加熱し、ドクターブレードを用いて、厚さ約2mmに塗布した。その後、大気中において、前記メタルハライドランプの光を4000m J/cm^2 (UV-35-APRフィルターで測定した照度を時間積分した値)照射し、感光性樹脂組成物層を硬化させた。

$[0\ 1\ 1\ 6\]$

実施例1の感光性樹脂組成物100重量部に対し、近赤外線波長領域に光吸収を有する酸化銅超微粒子(シーアイ化成社製、商標「Nano Tek Cu0」)1重量部を添加し、遊星式真空撹拌脱泡機(倉敷紡績社製、商標「マゼルスターDD-300」)を用いて撹拌脱泡し、黒色の感光性樹脂組成物を調整した。50℃に加熱した該黒色感光性樹脂組成物を、前記円筒状感光性樹脂硬化物層上に、ドクターブレードを用いて厚さ0.1mmに塗布し、大気中において前記メタルハライドランプの光を4000mJ/cm²(UV-35-APRフィルターで測定した照度を時間積分した値)照射し、黒色感光性樹脂組成物層を硬化させた。次いで、厚さ0.08mmになるように前記窒化珪素製のバイトを用いて切削し、更に、その表面を、フィルム状研磨布を用いて研磨処理を行った。

$[0\ 1\ 1\ 7\]$

このように形成した円筒状のレーザー彫刻印刷原版に、炭酸ガスレーザー彫刻機(英国、ZED社製、商標「ZED-m i n i -1 0 0 0 \rfloor)を用いて深さ 0 . 5 mmで、大き さ 2 c m四方の凸パターンを形成し、更にこのパターン上に近赤外線レーザーを搭載した YAGレーザー彫刻機(独国、ESKO-Graphics社製、商標「CDI Classic」、レーザー波長: 1 . 0 6 μ m)を用いて、深さ 0 . 0 1 mmの網点パターンを形成した。形成された網点パターンを、電子顕微鏡を用いて観察したところ、形状は円錐状で良好なものであっ

た。

上記のようにして別途作製した円筒状印刷原版を、カッターで切断し、両面テープから PETフィルムを外すことにより、シート状印刷原版を得た。これをサンプルとして表面 摩擦抵抗値およびテーバー磨耗試験における磨耗量を測定し、実施例1と同等の結果を得 た。

[0118]

	華	樹脂 (a)	有機化合物((p)	無極多子	無機多孔質体(f)	軍合開始到	有機硅素化合物 (c)	イラの名の来世姓
	種類	配合量	種類	配合量	種類	配合量	種類 配合量	1級11代に11の(で) 種類 配合量	種類 配合量
実施例1	(7)	100	PEMA	3.7	C-1504	7.7	\d	10	
			BDEGMA	1 2			Ţ,		
比較例1	(7)	100	工国		司上		同上	なし	10
実施例2	(2)	100	干凹		山田		1 <u>9</u> .F	KF-410 1.5	
比較例2	(4)	100	干Ш		同上		回上		1 🗉
実施例3	(4)	100	干自		周上		子间	KF-410 1.5	1 1
比較例3	(4)	100	制上		그匝		J.E	# 1	1 10
実施例4	(F)	100	LMA	9	C-1504	7.7	<u>1</u>	KF-160AS	
			PPMA	1.5			!	- T	1
			DEEHEA	2 5					
			TEGDMA	2					_
			TMPTMA	2					
実施例5	(7)	100	BZMA	2.5	C1504	7.7	1. Ing	SH-510 1 5	-1
			CHMA	19					1
			BDEGMA	ဖ					
実施例6	(2)	100	山上		CH-450	7.7	DMPAP 1.6	KF-410 1.5	1 [0
実施例 7	(7)	100	干幽		C-470	7.7	DMPAP 0.9		1 0
							BP 1.5		1

重量部 表中の配合量の単位:

(略語の説明)

ラウリルメタクリレート(Mn254) LMA

ジエチレングリコールー2ーエチルヘキシルメタクリレート(Mn283) ポリプロピレングリュールモノメタクリレート(Mn400) DEEHEA PPMA

テトラエチレングリコールジメタクリレート(Mn330) トリメチロールプロパントリメタクリレート(Mn339) TEGDMA TMPTMA

ペンジルメタクリレート(Mn176)

シクロヘキシルメタクリレート(Mn167) BZMA CHMA

ブトキシジエチレングリコールメタクリレート(Mn230) BDEGMA

2, 2ージメトキシー2ーフェニルアセトフェノン フェノキシエチルメタクリレート(Mn206) DMPAP PEMA

BHT

2, 6ージーtーブチルアセトフェノン

		男な名のようなも					
	彫刻後のカス残率*1)	ラグランくはの野り回教	網点部の形状	表面摩擦抵抗值	昨	ぬれ性試験な事を行うに	· ·
	(wt%)	(I\$/-ル付きBEMCOT)			() ()	のに対して	
実施例1	8.5	e VI	田銀井が白村	20 0	(gus)	(mm)	
比較例1	10	\ \ \	これでくびり日本ホルロジ	0. 83	<0.5	œ	
伊特値の		י וו	口解化に及が	3. 25	62. 9	35	
X息DC	7. 5	£\	円錐状で良好	8 0	ر د د	0,	_
比較例2	6	e VI	日緒帯が同な	0.0	2.5.0		
実施例3	5 6	6>	1	O. K	87.5	37	
はは日		ם כ	口幣人で及び	o .o	<0.5	o	
LL 秋7933	10	က VII	円錐状で良好	o o	110 0		
実施例4	13.0	e VI	日条法で自な	5 +	710,7	3/	
実施例5	10. 5	V	日律字との方		<0.5	6	
事落倒G	α		コアンハスグ	1. 2	<0.5	8	
19 # 8	o o	2/1	円難状で艮好	ე. ე	Ω	-	
天衙乞/	6	£\	円錐状で良好	6.0	Ľ		
*1	[公子 1 异班)	8	
	ラ名数シム人牧争!						

(彫刻直後の版の重量一拭き取り後の版の重量)÷(彫刻前の原版重量一拭き取り後の版の重量)×100

[0120]

本発明はレーザー彫刻によるフレキソ印刷版用レリーフ画像作成、エンボス加工等の表面加工用パターンの形成、タイル等の印刷用レリーフ画像形成、電子部品の導体、半導体、絶縁体、パターン形成、光学部品の反射防止膜、カラーフィルター、(近)赤外線カットフィルター等の機能性材料のパターン形成、更には液晶ディスプレイあるいは有機エレクトロルミネッセンスディスプレイ等の表示素子の製造における配向膜、下地層、発光層、電子輸送層、封止材層の塗膜・バターン形成用として最適である。

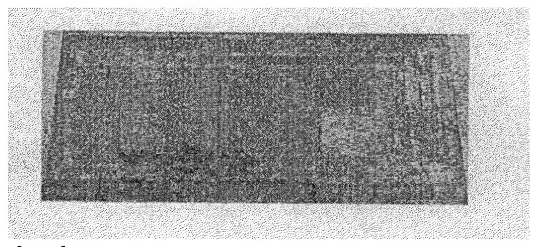
【図面の簡単な説明】

[0121]

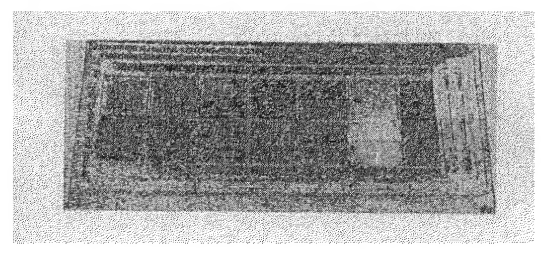
【図1】本発明の実施例1における印刷評価後の版表面の写真。

【図2】本発明の比較例1における印刷評価後の版表面の写真。

【書類名】図面【図1】



【図2】



【書類名】要約書

【要約】

【課題】 直接レーザー彫刻してレリーフ画像を形成する際に発生する液状カス量が少なく、レーザー彫刻印刷原版の形成工程において、大気中で光硬化させることができ、版厚精度が高く、表面のタックおよび表面摩擦抵抗値が小さく、更に印刷時に版表面のインキ残りの少ない印刷版を作製するための印刷原版を製作しうる感光性樹脂組成物および印刷原版の提供。

【解決手段】 数平均分子量が1000以上20万以下の重合性不飽和基を有する樹脂(a)、数平均分子量が1000未満の重合性不飽和基を有する有機化合物(b)、分子内に少なくとも1つのSi-O結合を有し、かつ重合性不飽和基を有しない有機珪素化合物(c)を含有する感光性樹脂組成物であって、前記有機珪素化合物(c)の含有率が、感光性樹脂組成物全体に対し0.1wt%以上10wt%以下であることを特徴とするレーザー彫刻印刷原版用感光性樹脂組成物。

【選択図】 選択図なし

3 0 3 0 4 6 3 1 4 20030820 新規登録

東京都千代田区有楽町一丁目1番2号 旭化成ケミカルズ株式会社